(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-311577 (P2002-311577A)

(43)公開日 平成14年10月23日(2002.10.23)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
G03F 7/004	504	G03F 7/004	504	2H025
C08F 290/06		C08F 290/06		2H096
G03F 7/00	503	G03F 7/00	503	4 J 0 2 7
7/033	•	7/033		

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全53 頁)

(21)出願番号	特願2002-32761(P2002-32761)	(71)出顧人	000005201
			富士写真フイルム株式会社
(22)出願日	平成14年2月8日(2002.2.8)		神奈川県南足柄市中沼210番地
		(72)発明者	丹 史郎
(31)優先権主張番号	特願2001-32856 (P2001-32856)		静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写
(32)優先日	平成13年2月8日(2001.2.8)		真フイルム株式会社内
(33)優先権主張国	日本(JP)	(72)発明者	曾呂利 忠弘
		静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富	
	•		真フイルム株式会社内
		(74)代理人	100105647
			弁理士 小栗 昌平 (外4名)
	••		

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 平版印刷版原版

(57)【要約】

【課題】 画像形成層の均一性に優れ、感度を低下させることなく、硬調な画像形成性を示し、かつインキの着肉性の良好な、優れた平版印刷版原版を提供すること。

【解決手段】 支持体上に、高分子化合物を含有する画像形成層を有した平版印刷版原版において、該高分子化合物が、特定のフルオロ脂肪族基含有共重合体であることを特徴とする平版印刷版原版。

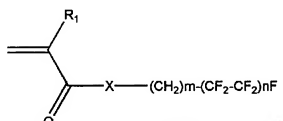
【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体上に、フルオロ脂肪族基含有共重合体を含有する画像形成層を有した平版印刷版原版において、該フルオロ脂肪族基含有共重合体が、下記(i)のモノマーに相当する繰り返し単位を含むことを特徴とする平版印刷版原版。

(i)下記一般式[1]で表されるフルオロ脂肪族基含 有モノマー

(ii) ポリ (オキシアルキレン) アクリレート及び/またはポリ (オキシアルキレン) メタクリレート 一般式[1]

【化1】



(-般式[1] において R_1 は水素原子またはメチル基を表し、Xは酸素原子、イオウ原子または-N (R_2) -を表し、mは1以上6以下の整数、nは2または3の整数を表す。 R_2 は水素原子または炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を表す。)

【請求項2】 支持体上に、フルオロ脂肪族基含有共重合体を含有する画像形成層を有した平版印刷版原版において、該フルオロ脂肪族基含有共重合体が、下記(i)のモノマーに相当する繰り返し単位、及び下記(ii)のモノマーに相当する繰り返し単位を含むことを特徴とする平版印刷版原版。

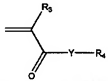
(i) 請求項1に記載の一般式 [1] で表されるフルオロ脂肪族基含有モノマー

(ii) ポリ (オキシアルキレン) アクリレート及び/またはポリ (オキシアルキレン) メタクリレート

(iii) 上記 (i) 及び (ii) と共重合可能な下記一般式 [2] で示されるモノマー

一般式 [2]

【化2】



(一般式 [2] において、 R_3 は水素原子またはメチル基を表し、Yは2価の連結基を表し、 R_4 は置換基を有しても良い炭素数4以上20以下の直鎖、分岐または環状のアルキル基を表す。)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、画像形成層中にフルオロ脂肪族基を有する高分子化合物(以下、フッ素系ポリマーとも称する)を含有する新規な平版印刷版原版に関し、泡立ちなどの製造故障を起こさずに均一な塗布面状を与え、着肉性に優れた平版印刷版を提供しうる平版印刷版原版に関する。

[0002]

【従来の技術】平版印刷版原版は、基板上に画像形成組 成物を設けた構成を有する。典型的な製造プロセスは適 切な表面処理や下塗り、バックコート等を施した支持体 の表面に、有機溶剤中に分散または溶解させた画像形成 組成物および必要に応じ保護層等の上層を塗布・乾燥す るものである。また、典型的な製版工程は、画像マスク を介した密着もしくは投影方式の面露光や、コンピュー タからの画像情報に基づいた電磁波の走査、変調による 直接的な露光で、支持体上の画像形成組成物に画像様に 物性変化を引き起こした後、非画線部の画像形成組成物 の除去 (現像) や必要に応じ親水化、感脂化、保護膜形 成等の処理を行うことで、親水性支持体表面層からなる 非画線部と疎水性組成物表面層からなる画線部を有する 平版印刷版を形成するものである。かくして得られた平 版印刷版は、典型的印刷工程において、親水性の非画像 部が湿し水を、親油性の画線部がインクを受容し、表面 上にインク画像を形成する。得られたインク画像を、所 望の印刷媒体に直接もしくは間接的に転写する事で印刷 物が得られる。

【0003】ここに用いられる画像形成層としては、露 ---光に於ける物性変化として、可溶性から不溶性に変化す るネガ型や不溶性から可溶性に変化するポジ型のもの、 また、物性変化の原理として光反応を使用するものやヒ ートモードプロセスを使用するものや感熱記録方式のも の等、多様な技術が既に公知である。何れの画像形成層 をもちいるにせよ、有用性の高い平版印刷版原版を実現 するために、共通の技術課題がある。即ち 1) 画像形 成層の均一性が高い事、2) 画線部の疎水性が高く、且 つ非画線部の現像除去性が高い事である。画線部の均一 性は、技術的には主に上記製造工程に関わるものである が、均一性が不十分な原版は、高画質で均質な印刷物を 安定的に多数枚提供するという印刷版への基本要求性能 を著しく低下させるため好ましくない。また、画線部が 高い疎水性を有する事は、製版工程における、現像液に 対する耐久性を高めることにより、優れた解像力を得る 事、印刷工程における十分な耐刷性やインク着肉性を得 る事と言った観点で重要である。但し、画像部の高度な 疎水性は、通常使用される現像液であるアルカリ水溶液 に対する溶解性の低下を引き起こす可能性があり、非画 線部の現像不良や、現像液中でのヘドロ成分発生等の好 ましくない結果をもたらし得る。即ち、画像部の疎水性 と非画線部の除去性は単純には相反する特性を画像形成 層に要求するものであり、これらを両立化しうる技術の 開発は困難かつ重要な課題となっている。

e.

【0004】この様な技術課題に対し、画像形成組成物 としてフルオロ脂肪族基を有する高分子化合物を含有し た組成物の使用が有用であることが知られている。例え ば、特開昭54-135004号においては、画像形成 層の均一性の改良技術としての有効性が開示されてい る。また、特開昭62-170950、特開平8-158 58号、特開2000-19724号等には、フルオロ 脂肪族基を有するモノマー単位と、特定の官能基を有す るモノマー単位を含む共重合体の有用性が開示されてい る。これらの技術は単にフルオロ脂肪族基を有する高分 子化合物を使用する事を開示した先行技術に於ける不足 点を追加的置換基の選択によって改良するものであり、 フルオロ脂肪族基を有するポリマーが製版・印刷工程に 及ぼす悪影響を軽減するか、もしくは、逆に有効活用す る技術である。具体的には、特開昭62-170950 では界面活性能の向上に起因する膜の均一性発現機能の 一層の向上、特開平8-15858号には疎水性に起因 する現像性の遅れの解消、特開2000-19724号 には疎水性・配向力の活用による画線部の疎水性と非画 線部の除去性の両立化による硬調画像形成の効果が開示 されている。フルオロ脂肪族基を有する高分子化合物に よるかかる効果の内、膜の均一性発現に関しては、フル オロ脂肪族基含有高分子化合物の界面活性能、即ち、製 造工程に於ける画像形成組成物の有機溶剤分散溶液の表 面張力を下げる能力に起因すると考えられる。また、フ ルオロ脂肪族基を有する高分子化合物による他の効果 は、平版印刷版原版の画像形成層中に含まれる、フルオ 口脂肪族基含有高分子化合物の高い疎水性と、画像形成 層の表面への配向、偏在、局在化能に起因するものと考 えられる。即ち、フルオロ脂肪族基含有高分子化合物 は、画像形成組成物中の分布を表面付近で相対的に高く できるため、感光層全体としての現像除去性は維持しつ つ、表面に対し、特に高い疎水性を付与することができ るものと考えられる。さらに、フルオロ脂肪族基を有す る髙分子化合物の改良施策としては、共重合成分の選択 以外の方法も考え得る。例えば、特開2000-187 318号にはフルオロ脂肪族基を2個以上有するモノマ 一単位を使用した高分子化合物により、画線部と非画線 部の溶解性のディスクリミネーションに優れた画像形成 材料が得られることが開示されている。

【0005】以上の様に、フルオロ脂肪族化合物を含有する画像形成層は平版印刷版原版用の画像形成層として共通の前記技術課題1)、2)を達成する方法として有効である。しかしながら、一方で、その効果は尚十分では無く、更に改良が望まれているのが実状である。例えばポジ型の画像形成層を用いる場合、良好な印刷物を得るためには、露光現像後得られる画像ができるだけ画像部と非画像部のディスクリミネーションが高い、すなわ

ち階調が高い(硬調)ものが画像再現性、および耐傷性 の点で好ましく、かつ感度の高く、焼きぼけ、白灯安全 性および現像許容性を満足するべき物が必要とされる が、十分に満足できる技術は未だ開発されていない。

【0006】ここで、画像が軟調であるとはステップウエッジを通して露光し現像したときに画像が残存し始める段数と完全に膜が残存している段数との差が大きいことを意味する。またに画像が硬調であるとは画像が残存し始める段数と完全に膜が残存している段数との差が小さいことを意味する。

【0007】また焼きぼけとは、感光物の分解により生じたガスによりリスフィルムが浮き上がり完全な密着露光ができなくなるために生じるものであり、一般的にクリアー感度を同一にしたとき、画像が硬調であるほど焼きぼけを解消しやすい。また、白灯安全性とは、印刷版を蛍光灯などの白灯下に曝したときに画像の感度の安全性が良い。なおステップウエッジとは一段ごとに濃度が0.15ずつ変化する短冊形のフィルムであり、露光後現像した後の感光層残膜量との関係を得る際に用いられる。またクリアー感度とは露光現像後画像ができ始めるときの感度を意味する。また現像許容性とは、現像液の濃度が変化したときに、露光し現像しための画像感度がどれだけ変動するかを観るものであり、感度の変動が小さいものほど現像許容性がよいという。

【0008】またネガ型平版印刷版として代表される光 重合開始剤と重合可能な2重結合を有するモノマーを含 有する光重合系印刷版、とくに可視光領域のレーザー光 線に対して感度の高いレーザー直接露光型印刷版におい ては、従来階調が軟調であるため印刷版を固定しミラー を高速で回転し露光するインナードラム型のレーザープ レートセッターで画像露光すると、散乱光や反射光によ るカブリが発生しやすかった。印刷版の耐刷力を上げる ために、高いエネルギーで露光したいが、散乱光や反射 光によるカブリがますます悪くなるため、露光量を上げ 耐刷力を上げることができなかった。耐刷力を上げるた めに、高露光量でも散乱光や反射光によるカブリが発生 しないようにする事が必要である。そのためには、階調 を硬調にする事で解決することができる。なぜなら、レ ーザーによる画像露光は、1ドット当たり約1μ秒オー ダーの時間露光されるが、散乱光や反射光によるカブリ は数分のオーダーで極めて弱い光が長時間感光材料にさ らされ、感光層が光硬化するものである。よって、感光 材料の階調が硬調になると弱い光では感光材料が光硬化 し難く、現像により除去されカブリにならないのであ る。また赤外線レーザーなどを用いて描画する感熱型平 版印刷版においては画像部と非画像部のディスクリミネ ーションが低い、すなわち階調が低い(軟調)ために素 手で触れた部分の画像抜けを生じたり、また外傷に対す

る安定性が悪いという問題点があった。

-3-

ntakt ntakturna n [0009]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前記技術課題1)、2)を従来の技術を上回るレベルで達成しうる技術を構築しようとするものであり、より具体的な例としては画像形成層の均一性に優れ、感度を低下させることなく、硬調な画像形成性を示し、かつインキの着肉性の良好な平版印刷版原版を提供しようとするものである。

ŝ

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意研究を進めた結果、画像形成層に特定のフッ素系ポリマーを添加することにより、上記目的が達成されることを見いだした。本発明は、特定のフルオロ脂肪族基と共重合成分を詳細に検討する事でなしえた発見に基づく発明である。即ち、本発明は後述の(1)及び(2)の様な構成を有する平版印刷版原版が、前記技術課題1)、2)に対し優れた効果を発揮する。例えば、製造時の発泡による面質異常を起こすことなく均一な塗布面状を与え、感度を低下させることなく、インキの着肉性が良好なポジ型感光性樹脂組成物が得られることを見いだした。

【0011】また、本発明に係るフッ素系ポリマーを添加することによりネガ型平版印刷版原版では上記面質と着肉の改良に加え、階調が高くなり、とくにレーザー感光性光重合系印刷版においてはレーザー光に対して高感度でかつ散乱光や反射光によるかぶり性が良好で高耐刷力を有する印刷版が得られることが判明した。また感熱型平版印刷版原版においては前記面質と着肉性改良に加えディスクリミネーションが大きく画像強度が強く、従って素手で触れた部分の画像抜けを起こさず、また外傷に対する安定性が向上した印刷版が得られることが判明した。

【0012】本発明による平版印刷版原版は、つぎの (1)及び(2)の構成からなる。

- (1) 支持体上に、フルオロ脂肪族基含有共重合体を含有する画像形成層を有した平版印刷版原版において、該フルオロ脂肪族基含有共重合体が、下記(i)のモノマーに相当する繰り返し単位及び下記(ii)のモノマーに相当する繰り返し単位を含むことを特徴とする平版印刷版原版。
- (i)下記一般式[1]で表されるフルオロ脂肪族基含 有モノマー
- (ii) ポリ (オキシアルキレン) アクリレート及び/またはポリ (オキシアルキレン) メタクリレート

一般式[1]

[0013]

【化3】

X— (CH_2) rn- $(CF_2$ - $CF_2)$ nF

(一般式 [1] において R_1 は水素原子またはメチル基を表し、Xは酸素原子、イオウ原子または-N (R_2) -を表し、mは1以上6以下の整数、nは2または3の整数を表す。 R_2 は水素原子または炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を表す。)

【0014】(2) 支持体上に、フルオロ脂肪族基含有共重合体を含有する画像形成層を有した平版印刷版原版において、該フルオロ脂肪族基含有共重合体が、下記(i)のモノマーに相当する繰り返し単位、及び下記(ii)のモノマーに相当する繰り返し単位、を含むことを特徴とする平版印刷版原版。

- (i)上記の一般式[1]で表されるフルオロ脂肪族基 含有モノマー
- (ii) ポリ (オキシアルキレン) アクリレート及び/またはポリ (オキシアルキレン) メタクリレート
- (iii) 上記(i) 及び(ii) と共重合可能な下記一般式[2]で示されるモノマー

一般式[2]

[0015]

【化4】

(一般式 [2] において、 R_3 は水素原子またはメチル 基を表し、Yは2価の連結基を表し、 R_4 は置換基を有 しても良い炭素数4以上20以下の直鎖、分岐または環 状のアルキル基を表す。)

【0016】以下に、好ましい態様を記載する。

- (3) 上記一般式 [1] で表されるフルオロ脂肪族基合有モノマーに相当する繰り返し単位、ポリオキシアルキレン (メタ) アクリレートに相当する繰り返し単位、及びポリオキシエチレン (メタ) アクリレートに相当する繰り返し単位を有するフルオロ脂肪族基含有共重合体を含有することを特徴とする平版印刷版原版。
- (4) アルミニウム支持体上に少なくとも光熱変換剤、アルカリ可溶性樹脂及び上記フルオロ脂肪族基含有 共重合体を含有する画像形成層を設けてなる平版印刷版 原版において、該画像形成層がレーザー露光により、ア ルカリ現像液に対する溶解性が増大又は減少しうるもの であることを特徴とする前記(1)~(3)のいずれか

に記載の平版印刷版。

(5) アルミニウム支持体上に少なくとも光熱変換剤、熱ラジカル発生剤、ラジカル重合性化合物及び上記フルオロ脂肪族基含有共重合体を含有する画像形成層を設けてなる平版印刷版原版において、該画像形成層がレーザー露光により、アルカリ現像液に対する溶解性が増大又は減少しうるものであることを特徴とす前記(1)~(4)のいずれかに記載の平版印刷版。

[0017]

【発明の実施の形態】以下、本発明に係るフルオロ脂肪 族基を有する共重合体(「フッ素系ポリマー」と略記す ることもある)について詳細に説明する。本発明で用い るフッ素系ポリマーは上記(1)または(2)に記載の 要件を満たすアクリル樹脂、メタアクリル樹脂、及びこ れらに共重合可能なビニル系モノマーとの共重合体が有 用である。

【0018】本発明にかかわるフッ素系ポリマーにおけるフルオロ脂肪族基の一つは、テロメリゼーション法(テロマー法ともいわれる)もしくはオリゴメリゼーション法(オリゴマー法ともいわれる)により製造されたフルオロ脂肪族化合物から導かれるものである。これらのフルオロ脂肪族化合物の製造法に関しては、例えば、「フッ素化合物の合成と機能」(監修:石川延男、発

行:株式会社シーエムシー、1987)の117~118ページや、「Chemistry of Organic Fluorine Compounds II」 (Monograph 187, Ed by Milos Hudlicky and Attila E. Pavlath, American Chemical Society 1995)の747-752ページに記載されている。テロメリゼーション法とは、ヨウ化物等の連鎖移動常数の大きいアルキルハライドをテローゲンとして、テトラフルオロエチレン等のフッ素含有ビニル化合物のラジカル重合を行い、テロマーを合成する方法である(Scheme-1に例を示した)。

【0019】 【化5】

Scheme1

R-I + n F₂C=CF₂ → R {CF₂CF₂} (0 0 2 0) 得られた、末端ヨウ素化テロマーは通常、例えば[Scheme2]のごとき適切な末端化学修飾を施され、フルオロ脂肪族化合物へと導かれる。これらの化合物は必要に応じ、さらに所望のモノマー構造へと変換されフルオロ脂肪族基含有ポリマーの製造に使用される。

【0021】 【化6】

Schemez

$$R \left(CF_2CF_2 \right)_{n} \qquad H_2C = CHCH_2OH$$
 $H_2C = CH_2 \qquad R \left(CF_2CF_2 \right)_{n} CH_2CH = CH_2$
 $R \left(CF_2CF_2 \right)_{n} CH_2CH_2 = OH$
 $R \left(CF_2CF_2 \right)_{n} CH_2CH_2 = OH$
 $R \left(CF_2CF_2 \right)_{n} CH_2CH_2 = OH$

【0022】本発明の一般式 [1] においては、 R_1 は 水素原子またはメチル基を表し、Xは酸素原子、イオウ原子、または-N(R_2)ーを表す。ここで R_2 は水素原子または炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基、具体的にはメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基を表し、好ましくは水素原子またはメチル基である。X は酸素原子がより好ましい。一般式 [1] 中のmは 1 以上 6 以下の整数が好ましく、2 が特に好ましい。一般式 [1] 中の n は 2 または 3 であって、2 または 3 の混合物を用いてもよい。一般式 [1] で表されるフルオロ脂肪族基含有モノマーのより具体的なモノマーの例を以下にあげるがこの限りではない。

[0023]

【化7】

$ \begin{array}{c} H \\ O - CH_2CH_2 - (CF_2CF_2)_2F \end{array} $ F-1	$ \begin{array}{c} H \\ N-CH_2CH_2-(CF_2CF_2)_2F \end{array} $ F-11
CH ₃ —O-CH ₂ CH ₂ -(CF ₂ CF ₂) ₂ F F-2	N-CH ₂ CH ₂ (CF ₂ CF ₂) ₂ F F-12
O-CH ₂ CH ₂ -(CF ₂ CF ₂) ₃ F F-3	N-CH ₂ CH ₂ -(CF ₂ CF ₂) ₂ F F-13
CH ₃ O-CH ₂ CH ₂ -(CF ₂ CF ₂) ₃ F F-4	CH ₃ N-CH ₂ CH ₂ -(CF ₂ CF ₂) ₃ F F-14
H O-CH ₂ -(CF ₂ CF ₂) ₃ F F-5	H N-CH ₂ -(CF ₂ CF ₂)₃F F-15
CH ₃ -O-CH ₂ -(CF ₂ CF ₂) ₃ F F-6	CH ₃ F-16 N-CH ₂ -(CF ₂ CF ₂) ₃ F
H O-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CCF ₂ CF ₂) ₃ F F-7	H N-CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂-(CF₂CF₂)₃F F-17
CH ₃ O-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CF ₂ F F-8	CH ₃ N-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CCF ₂ CF ₂) ₃ F F-18
H O-CH ₂ CH ₂	H N-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CF ₂ CF ₂ S ₅ F F-18
CH ₃ O-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CF ₂ CF ₂) ₂ F F-10	CH ₃ N-CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CF ₂ CF ₂ D ₂ F F-20
[0024] [化8]	[0025] [化9]

-6-

N-CH₂CH₂-(CF₂CF₂)₂F --N-CH₂CH₂-(CF₂CF₂)₂F CH₃ CH₃
N-CH₂CH₂-(CF₂CF₂)₃F N-CH₂-(CF₂CF₂)₃F O CH₃ $= \bigvee_{\substack{\mathsf{N}-\mathsf{CH}_2\mathsf{CH}_2\mathsf{CH}_2\mathsf{CH}_2\mathsf{CH}_2\mathsf{CF}_2\mathsf{CF}_2\mathsf{)}_3\mathsf{F}}}^\mathsf{H}$ `H₃ ≻─N−CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂CH₂-(CF₂CF₂)₂F CH₃

【0026】 【化10】

-N-CH2CH2-(CF2CF2)2F CH2CH3 N-CH2CH2-(CF2CF2)3F CH2CH3 ;H₃ ;─N−CH₂-(CF₂CF₂)₃F CH₂CH₃ -N−CH2CH2CH2CH2-(CF2CF2)3F CH2CH3 -N-CH2CH2CH2CH2CH2CH2-(CF2CF2)2F CH2CH3 [0027] 【化11】

【化11】

-N-CH2CH2-(CF2CF2)2F CH2CH2CH3 F-51 F-41 -N-CH2CH2-(CF2CF2)2F CH2CH2CH2CH3 CH3 -N-CH2CH2-(CF2CF2)2F CH2CH2CH3 F-42 N-CH2CH2-(CF2CF2)2F CH2CH2CH2CH3 F-52 F-43 F-53 -N-CH2CH2-(CF2CF2)3F CH2CH2CH3 ·N-CH2CH2-(CF2CF2)3F CH2CH2CH2CH3 -N−CH₂CH₂-(CF₂CF₂)₃F CH₂CH₂CH₃ -N-CH2CH2-(CF2CF2)3F CH2CH2CH2CH3 -N-CH₂-(CF₂CF₂)₃F CH₂CH₂CH₃ -N-CH₂-(CF₂CF₂)₃F CH₂CH₂CH₂CH₃ F-45 F-55 CH₃ -N-CH_Z-(CF₂CF₂)₃F CH₂CH₂CH₃ -N-CH₂-(CF₂CF₂)₃F CH₂CH₂CH₂CH₃ F-46 F-56 -N-CH₂CH₂CH₂CH₂-(CF₂CF₂)₃F CH₂CH₂CH₃ F-47 F-57 -N-CH₂CH₂CH₂CH₂-(CF₂CF₂)₃F CH₂CH₂CH₃CH₃ CH3 CH₃ ⇒ F-48 === -N-CH₂CH₂CH₂CH₂-(CF₂CF₂)₃F CH₂CH₂CH₃ -N-CH₂CH₂CH₂CH₂-(CF₂CF₂)₃F CH₂CH₂CH₂CH₃ F-58 N-CH2CH2CH2CH2CH2CH2(CF2CF2)3F F49 - CH2CH2CH3 -N-CH2CH2CH2CH2CH2-(CF2CF2)3F CH2CH2CH2CH3 F-59 -N-CH2CH2CH2CH2CH2CH2-(CF2CF2)2F CH2CH2CH3 F-50 -N-CH2CH2CH2CH2CH2CH2-(CF2CF2)2F CH2CH2CH2CH3 F-60 [0028] [0029]

【化13】

a

【化12】

$$= \begin{array}{c} H \\ \longrightarrow \\ S-CH_2CH_2-(CF_2CF_2)_2F \end{array}$$
 F-61

$$= \begin{array}{c} CH_3 \\ -S-CH_2CH_2-(CF_2CF_2)_3F \end{array}$$
 F-64

【0030】一般式[2]において、Raは水素原子、 メチル基を表し、Yは2価の連結基を表す。2価の連結 基としては、酸素原子、イオウ原子、-N(R5)-、 等が好ましい。ここでR5は水素原子、炭素数1~4の アルキル基、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、 ブチル基等が好ましい。R5のより好ましい形態は水素 原子及びメチル基である。Yは、酸素原子、-N(H) -、-N(CH3)-がより好ましい。R₄は置換基を有 しても良い炭素数4以上20以下の直鎖、分岐または環 状のアルキル基を表す。R₄のアルキル基の置換基とし ては、水酸基、アルキルカルボニル基、アリールカルボ ニル基、カルボキシル基、アルキルエーテル基、アリー ルエーテル基、フッ素原子、塩素原子、臭素原子などの ハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、アミノ基等があげ られるがこの限りではない。炭素数4以上20以下の直 鎖、分岐または環状のアルキル基としては、直鎖及び分 岐してもよいプチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプ チル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、ウンデシル 基、ドデシル基、トリデシル基、テトラデシル基、ペン タデシル基、オクタデシル基、エイコサニル基等、ま た、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基等の単環シク ロアルキル基及びビシクロヘプチル基、ビシクロデシル 基、トリシクロウンデシル基、テトラシクロドデシル 基、アダマンチル基、ノルボルニル基、テトラシクロデ シル基、等の多環シクロアルキル基が好適に用いられ る。

【0031】一般式 [2] で示されるモノマーのより具体的には次に示すモノマーがあげられるがこの限りではない。

【0032】 【化14】

【0033】 【化15】

O-(CH₂)₇CH₃ O-(CH₂)₁₂CH₃ O-(CH₂)₇CH₃ O-(CH₂)₁₂CH₃ A-12 A-22 O-(CH₂)₁₃CH₃ —H —O—(CH₂)₈CH₃ A-23 CH₃ CH₃ O-(CH₂)₉CH₃ O-(CH₂)₁₄CH₃ O-(CH₂)₁₄CH₃ CH₃ O-(CH₂)₅CH₃ O-(CH₂)₁₀CH₃ O-(CH₂)₁₅CH₃ A-17 A-27 CH₃ CH₃ A-28 O-(CH₂)₁₆CH₃ A-19 CH₃ -0-(CH₂)₁₈CH₃ CH₃ O-(CH₂)₁₁CH₃

> 『【0035】 【化17】

-10-

	O-(CH ₂) ₁₇ CH ₃			$= \bigvee_{\substack{N-(CH_2)_7CH_3\\CH_3}}^{H}$	
	CH ₃ -O-(CH ₂) ₁₇ CH ₃			CH ₃ N-(CH ₂) ₇ CH ₃	A-42
	O-(CH ₂) ₁₈ CH ₃			N-(CH ₂) ₈ CH ₃	
	O-(CH ₂) ₁₈ CH ₃	A-34		O CH3 O CH3 O CH3	A-44
	O-(CH ₂) ₁₉ CH ₃	A-35		N-(CH ₂) ₉ CH ₃	
	O-(CH ₂) ₁₉ CH ₃	A-36		N-(CH ₂) ₉ CH ₃	A-48
	N-(CH ₂) ₁₅ CH ₃	A-37		N-(CH ₂) ₁₀ CH ₃	A-47
	O H (CH ₂) ₁₅ CH ₃	A-38		N-(CH ₂) ₁₀ CH ₃	A-48
	N-(CH ₂) ₁₆ CH ₃	•		H N-(CH ₂) ₁₁ CH ₃	
. 🖘	O H (CH ₂) ₁₆ CH ₃	A-40		CH ₃	A-50
【0036】 【化18】		1,1.	【0037 【化19】	1	

1.72

[0039]

【化21】

A-103 A-97 A-98 A-105 A-100 A-106 A-101 A-108 A-102 [0042] 【化24】 A-115 💢 A-109 A-110 A-116 A-117 A-111 A-112 A-118 A-113 A-120 A-114 【0043】 【化25】

[0044] 次に、本発明の必須成分であるポリ(オキ シアルキレン) アクリレート及び/またはポリ (オキシ アルキレン) メタクリレートについて説明する。ポリオ キシアルキレン基は (OR) xで表すことができ、Rは 2~4個の炭素原子を有するアルキレン基、例えば-C H_2CH_2- , $-CH_2CH_2CH_2-$, $-CH(CH_3)CH$ 。一、または一CH(CH₃)CH(CH₃)ーであることが 好ましい。前記のポリ(オキシアルキレン)基中のオキ シアルキレン単位はポリ(オキシプロピレン)における ように同一であってもよく、また互いに異なる2種以上 のオキシアルキレンが不規則に分布されたものであって も良く、直鎖または分岐状のオキシプロピレンまたはオ キシエチレン単位であったり、または直鎖または分岐状 のオキシプロピレン単位のブロック及びオキシエチレン 単位のブロックのように存在するものであっても良い。 このポリ(オキシアルキレン)鎖は1つまたはそれ以上 の連鎖結合(例えば-CONH-Ph-NHCO-、-S-など:Phはフェニレン基を表す)で連結されたも のも含むことができる。連鎖の結合が3つまたはそれ以 上の原子価を有する場合には、これは分岐鎖のオキシア ルキレン単位を得るための手段を供する。またこの共重 合体を本発明に用いる場合には、ポリ(オキシアルキレ ン) 基の分子量は250~3000が適当である。ポリ (オキシアルキレン) アクリレート及びメタクリレートは、市販のヒドロキシポリ (オキシアルキレン) 材料、例えば商品名 "プルロニック" [Pluronic (旭電化工業 (株) 製) 、アデカポリエーテル (旭電化工業 (株) 製) "カルボワックス [Carbowax (グリコ・ブロダクス)]、"トリトン" [Toriton (ローム・アンド・ハース (Rohm and Haas製)) およびP.E.G (第一工業製薬 (株) 製) として販売されているものを公知の方法でアクリル酸、メタクリル酸、アクリルクロリド、メタクリル酸、アクリルクロリド、メタクリルできる。別に、公知の方法で製造したポリ (オキシアルキレン) ジアクリレート等を用いることもできる。

【0045】本発明では、必須成分である一般式[1] で表されるモノマーとポリオキシアルキレン(メタ)ア クリレートとの共重合体が用いられるが、ポリオキシエ チレン (メタ) アクリレートを含むことが現像液に対す る溶解性が向上することから更に好ましい。特に好まし い態様としては、一般式 [1] で表されるモノマーとポ リオキシエチレン (メタ) アクリレートとポリオキシア ルキレン(メタ)アクリレートとの3種以上のモノマー を共重合したポリマーである。ここでポリオキシアルキ レン (メタ) アクリレートは、ポリオキシエチレン (メ タ) アクリレートとは異なるモノマーである。より好ま しくは、ポリオキシエチレン(メタ)アクリレートとポ リオキシプロピレン(メタ)アクリレートと一般式 [1]で表されるモノマーとの3元共重合体である。ポ リオキシエチレン (メタ) アクリレートの好ましい共重 合比率としては、全モノマー中の0.5モル%以上20

モル%以下、より好ましくは1モル%以上10モル%以

下である。

【0046】本発明には、必須成分である一般式[1] で表されるモノマーとポリ (オキシアルキレン) アクリ レート及び/またはポリ (オキシアルキレン) メタクリ レートおよび一般式[2]で表されるモノマーの他に、 これらと共重合可能なモノマーを反応させることができ る。この共重合可能なモノマーの好ましい共重合比率と しては、全モノマー中の20モル%以下、より好ましく は10モル%以下である。このような単量体としては、 PolymerHandbook 2nd ed., J. Brandrup, Wiley Intersci ence (1975) Chapter 2Page 1 ~483記載のものを用いることが出来る。例えばアク リル酸、メタクリル酸、アクリル酸エステル類、メタク リル酸エステル類、アクリルアミド類、メタクリルアミ ド類、アリル化合物、ビニルエーテル類、ビニルエステ ル類等から選ばれる付加重合性不飽和結合を1個有する 化合物等をあげることができる。

【0047】具体的には、以下の単量体をあげることが

できる。

アクリル酸エステル類:アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、クロルエチルアクリレート、2ーヒドロキシエチルアクリレート、トリメチロールプロパンモノアクリレート、ベンジルアクリレート、メトキシベンジルアクリレート、フルフリルアクリレート、テトラヒドロフルフリルアクリレート等、

メタクリル酸エステル類:メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸プロピル、クロルエチルメタクリレート、2ーヒドロキシエチルメタクリレート、トリメチロールプロパンモノメタクリレート、ベンジルメタクリレート、メトキシベンジルメタクリレート、フルフリルメタクリレート、テトラヒドロフルフリルメタクリレート等、

【0048】アクリルアミド類: アクリルアミド、Nーアルキルアクリルアミド (アルキル基としては炭素数1~3のもの、例えばメチル基、エチル基、プロピル基)、N, Nージアルキルアクリルアミド (アルキル基としては炭素数1~3のもの)、NーヒドロキシエチルーNーメチルアクリルアミド、N-2ーアセトアミドエチルーNーアセチルアクリルアミドなど。

メタクリルアミド類:メタクリルアミド、Nーアルキルメタクリルアミド(アルキル基としては炭素数1~3のもの、例えばメチル基、エチル基、プロピル基)、N,Nージアルキルメタクリルアミド(アルキル基としては炭素数1~3のもの)、NーヒドロキシエチルーNーメチルメタクリルアミド、Nー2ーアセトアミドエチルーNーアセチルメタクリルアミドなど。

アリル化合物:アリルエステル類(例えば酢酸アリル、カプロン酸アリル、カプリル酸アリル、ラウリン酸アリル、パルミチン酸アリル、ステアリン酸アリル、安息香酸アリル、アセト酢酸アリル、乳酸アリルなど)、アリルオキシエタノールなど

【0049】ビニルエーテル類:アルキルビニルエーテル (例えばヘキシルビニルエーテル、オクチルビニルエーテル、エクチルビニルエーテル、アシルビニルエーテル、エトキシエチルビニルエーテル、クロルエチルビニルエーテル、1ーメチルー2,2ージメチルプロピルビニルエーテル、2ーエチルブチルビニルエーテル、ヒドロキシエチルビニルエーテル、ジエチレングリコールビニルエーテル、ジメチルアミノエチルビニルエーテル、ジエチルアミノエチルビニルエーテル、ブチルアミノエチルビニルエーテル、ブラルアミノエチルビニルエーテル、ブラルアミノエチルビニルエーテル、ブラルアミノエチルビニルエーテル、ブラルアミノエチルビニルエーテル、ベンジルビニルエーテル、テトラヒドロフルフリルビニルエーテルなど

ビニルエステル類: ビニルビチレート、ビニルイソブチレート、ビニルトリメチルアセテート、ビニルジエチルアセテート、ビニルバレート、ビニルカプロエート、ビニルクロルアセテート、ビニルジクロルアセテート、ビニルメトキシアセテート、ビニルブトキシアセテート、

ビニルラクテート、ビニルーβ-フェニルプチレート、 ビニルシクロヘキシルカルボキシレートなど。

【0050】イタコン酸ジアルキル類:イタコン酸ジメチル、イタコン酸ジエチル、イタコン酸ジブチルなど。フマール酸のジアルキルエステル類又はモノアルキルエステル類:ジブチルフマレートなどその他、クロトン酸、イタコン酸、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、マレイロニトリル、スチレンなど。

【0051】尚、従来、好んで用いられてきた電解フッ素化法により製造されるフッ素系化学製品の一部は、生分解性が低く、生体蓄積性の高い物質であり、程度は軽微ではあるが、生殖毒性、発育毒性を有する事が懸念されている。本発明によるフッ素系化学製品はより環境安全性の高い物質であるということも産業上有利な点であるといえる。

【0052】本発明で用いられるフッ素系ポリマー中に用いられるこれらの一般式[1]で示されるフルオロ脂肪族基含有モノマーの量は、該フッ素系ポリマーの各単量体に基づいて5モル%以上であり、好ましくは5~70モル%であり、より好ましくは7~60モル%の範囲である。本発明の必須成分であるポリ(オキシアルキレン)アクリレート及び/又はポリ(オキシアルキレン)メタクリレートの量は、該フッ素系ポリマーの各単量体に基づいて10モル%以上であり、好ましくは15~70モル%であり、より好ましくは20~60モル%である。本発明で用いられる好ましい形態である一般式

[2]で表されるモノマーの量は、該フッ素ポリマーの 各単量体に基づいて、3モル%以上であり、好ましくは 5~50モル%であり、より好ましくは10~40モル %である。

【0053】本発明で用いられるフッ素系ポリマーの好ましい重量平均分子量は、3000~100,000が好ましく、6,000~80,000がより好ましい。更に、本発明で用いられるフッ素系ポリマーの好ましい 添加量は、感光性組成物(溶媒を除いた塗布成分)に対して0.005~8重量%の範囲であり、好ましくは0.01~5重量%の範囲であり、更に好ましくは0.05~3重量%の範囲である。フッ素系ポリマーの添加量が0.005重量%未満では効果が不十分であり、また8重量%より多くなると、塗膜の乾燥が十分に行われなくなったり、感光材料としての性能(例えば感度)に悪影響を及ぼす。

【0054】本発明のフッ素系ポリマーは公知慣用の方法で製造することができる。例えば先にあげたフルオロ脂肪族基を有する(メタ)アクリレート、ポリオキシアルキレン基を有する(メタ)アクリレート等の単量体を有機溶媒中、汎用のラジカル重合開始剤を添加し、重合させることにより製造できる。もしくは場合によりその他の付加重合性不飽和化合物とを、添加して上記と同じ方法にて製造することができる。 各モノマーの重合性

に応じ、反応容器にモノマーと開始剤を滴下しながら重合する滴下重合法なども、均一な組成のポリマーを得るために有効である。

【0055】以下、本発明によるフッ素系ポリマーの具体的な構造の例を示すがこの限りではない。なお式中の

数字は各モノマー成分のモル比率を示す。Mwは重量平 均分子量を表す。

[0056]

【化26】

[0057]

CH₂-CH 30 (CH₂-CH 70 P-9 Mw 15,000 CH₂-CH 45 (CH₂-CH) 55 (CH₂-CH₂OF₂OF₂OF₂OF₂OF₃F +CH₂-CH+ 40 +CH₂+CCF₂CF₂)₃F +CH₂+CC + 60 P-11 Mw 7,000 CH₂-CH 35 CH₂-CF₂CF₂)₃F CH₂-C 65 P-12 Mw 20,000 CH₂-CH₃ 40 CH₂-CH₂-CH₂-CH₃ 60 P-13 Mw 15,000 CH₂-CH₃ 30 (CH₂-CH) 70 P-14 MW 8,000 CH₂ -CH₂ 45 (CH₂-CH) 55 (CH₂-CH₂ CH₂ 20 CH₂ CCF₂CCF₂)₃F CH₂ CH₃ 80 P-16 Mw 10,000 【化28】

-18-

[0058]

[0059]

【化29】

【化30】

-20-

[0060]

[0061]

[0062]

[0063]

-23-

【化35】

【0066】次ば本発明による画像形成層用の組成物としての感光性樹脂組成物を調製するに際して必要となる他の成分について説明する。ポジ型感光性樹脂組成物としては、露光の前後で現像液に対する溶解性または膨潤性が変化するものならば使用できるが、その中に含まれる好ましいものとしては、o-キノンジアジド化合物が挙げられる。例えば、アルカリ可溶性樹脂とo-キノンジアジド化合物とを含有するポジ型感光性樹脂組成物の場合、o-キノンジアジド化合物は、少なくとも1つのo-キノンジアジド基を有する化合物で、活性光線によりアルカリ水溶液に対する溶解性を増すものが好ましい。

【0067】この様なものとしては、種々の構造のものが知られており、例えば、J. KOSAR著「Light-Sensitive Systems」(John Wiley &; Sons, Inc, 1965年発行) P.336~P.352に詳細に記載されている。ポジ型感光性樹脂組成物の感光性化合物としては、特に種々のヒドロキシル化合物とローベングキノンジアジドあるいはローナフトキノンジアジドのスルホン酸エステルが好適である。

【0068】上記のようなo-キノンジアジド化合物としては、例えば、1,2-ナフトキノン-2-ジアジド-5-スルホニルクロライドとフェノール・ホルムアルデヒド樹脂またはクレゾール・ホルムアルデヒド樹脂とのエステル;米国特許第3,635,709号明細書に記載されている1,2-ナフトキノン-2-ジアジド-5-スルホニルクロライドとピロガロール・アセトン樹脂とのエステル;特公昭63-13,528号公報に記載されている1,2-ナフトキノン-2-ジアジド-5-スルホニルクロライドとレゾルシン-ベンズアルデヒド樹脂とのエステル;特公昭62-44,257号公報に記載されている1,2-ナフトキノン-2-ジアジド-5-スルホニルクロライドとレゾルシン-ピロガロール・アセトン共縮合樹脂とのエステル;

【0069】特公昭56-45,127号公報に記載されている末端にヒドロキシル基を有するポリエステルに1,2-ナフトキノン-2-ジアジド-5-スルホニルクロライドをエステル化させたもの;特公昭50-24,641号公報に記載されているN-(4-ヒドロキシフェニ

ル)メタクリルアミドのホモポリマーまたは他の共重合しうるモノマーとの共重合体に1、2-ナフトキノン-2-ジアジド-5-スルホニルクロライドをエステル化させたもの;特公昭54-29、922号公報に記載されている1、2-ナフトキノン-2-ジアジド-5-スルホニルクロライドとビスフェノール・ホルムアルデヒド樹脂とのエステル;特公昭52-36、043号公報に記載されているp-ヒドロキシスチレンのホモポリマーまたは他の共重合しうるモノマーとの共重合体に1、2-ナフトキノン-2-ジアジド-5-スルホニルクロライドをエステル化させたもの;1、2-ナフトキノン-2-ジアジド-5-スルホニルクロライドとポリヒドロキシベンゾフェノンとのエステルがある。

【0070】その他、本発明に使用できる公知のo-キノンジアジド化合物としては、特開昭63-80,254号、特開昭58-5,737号、特開昭57-111,530号、特開昭57-111,531号、特開昭57-114,138号、特開昭57-142,635号、特開昭51-36,129号、特公昭62-3,411号、特公昭62-51,459号、特公昭51-483号などの各明細書中に記載されているものなどを上げることができる。前記のo-キノンジアジド化合物の含有量は、感光性樹脂組成物の全固形分に対して、通常5~60重量%で、より好ましくは10~40重量%である。

【0071】o-キノンジアジド以外の感光性化合物としてはアルカリ可溶性基を酸分解基で保護した化合物と光酸発生剤との組み合わせからなる化学増幅系の感光物を用いることができる。化学増幅系で用いられる光酸発生剤としては、公知のものを用いることができる。

【0072】たとえば S. I. Schlesinger, Photogr. Sci. Eng., 18, 387(1974)、T. S. Bal etal, Polymer, 21, 423(1980)等に記載のジアゾニウム塩、米国特許第4,069,055号、同4,069,056号、特開平3-140140号等に記載のアンモニウム塩、D. C. Necker etal, Macromolecules, 17, 2468(1984)、C. S. Wen etal, Teh, Proc. Conf. Rad. Curing ASIA, p478 Tokyo,Oct(1988)、米国特許第4,069,055号、同4,069,056号等に記載のホスホニウム塩、J. V. Crivello etal, Macromorecules, 10(6),

Assignment Of Application

WHEREAS, I (WE)

PROUZET Eric
Parc des Roses

Bât. C1

23, avenue St Lazare F-34000 Montpellier

France

TOKUMOTO Miriam

Rua Machado Bittencourt 67

16400-000 Lins – SP

Brésil

KRIVAYA Aurore

Babeau

F-34360 St Chinian

France

respectively, have invented certain new and useful improvements in:

"Method for preparing beads containing a crosslinked mineral matrix"

for which an application for Letters Patent was executed on

(Application N°_____corresponding to PCT/FR03/002285, filed on July 18, 2003),

and

WHEREAS, Centre National de la Recherche Scientifique, (hereinafter referred to as "ASSIGNEE") having a place of business at:

3, rue Michel-Ange F-75016 Paris France

is desirous of acquiring the entire right, title and interest in and to said invention and in and to any Letters Patent that may be granted therefore in the United States and its territorial possessions and in any and all foreign countries;

NOW, THEREFORE, in consideration of the sum of FIVE DOLLARS (\$5.00), the receipt whereof is hereby acknowledged, and for other good and valuable consideration, I (WE), by these presents do sell, assign and transfer unto said ASSIGNEE, the full and exclusive right to the said invention in the United States and its territorial possessions and in all foreign countries and the entire right, title and interest in and to any and all Letters Patent which may be granted therefor in the United States and its territorial possessions and in any and all foreign countries and in and to any and all divisions, reissues, continuations, substitutions and renewals thereof.

I (WE) hereby authorize and request the Patent Office Officials in the United States and its territorial possessions and any and all foreign countries to issue any and all of said Letters Patent, when granted, to said ASSIGNEE as the assignee of my (our) entire right, title interest in and to the same, for the sole use and behoof of said ASSIGNEE, its (his) successors and assigns, to the full end of the term for which said Letters Patent may be granted, as fully and entirely as the same would have been held by me (us) had this Assignment and sale not been made.

1307(1977), Chem. &; Eng. News, Nov. 28, p31(1988), 欧州特許第104, 143号、米国特許第339, 049号、同第410, 201号、特開平2-150848号、特開平2-296514号等に記載 のヨードニウム塩、J. V. Crivello etal, Polymer J. 17, 73(1985), J. V. Crivello etal. J. Org. Chem., 43, 3055(1978), W. R. Wattetal, J. Polymer Sci., P olymer Chem. Ed., 22, 1789(1984), J. V. Crivelloet al. Polymer Bull., 14, 279 (1985) J. V. Crivello etal, Macromorecules, 14(5), 1141(1981), J. V. Cri vello etal, J. Polymer Sci., Polymer Chem. Ed., 1 7, 2877(1979) 、欧州特許第370,693 号、米国特許3,90 2,114 号, 欧州特許第233,567号、同297,443号、同297, 442号、米国特許第4,933,377号、同410,201号、同339,0 49号、同4,760,013号、同4,734,444号、同2,833,827 号、獨国特許第2,904,626号、同3,604,580号、同3,604, 581号等に記載のスルホニウム塩、

[0073] J. V. Crivello etal, Macromorecules, 1 0(6), 1307(1977), J. V. Crivelloetal, J. Polymer S ci., Polymer Chem. Ed., 17, 1047(1979)等に記載のセ レノニウム塩、C. S. Wen etal, Teh, Proc. Conf. Rad. Curing ASIA, p478 Tokyo, Oct (1988) 等に記載のアル ソニウム塩等のオニウム塩、米国特許第3,905,815号、 特公昭46-4605号、特開昭48-36281号、特開昭55-32070 号、特開昭60-239736号、特開昭61-169835号、特開昭61 -169837号、特開昭62-58241号、特開昭62-212401号、特 開昭63-70243号、特開昭63-298339号等に記載の有機ハ ロゲン化合物、K. Meier etal, J. Rad. Curing, 13(4), 26(1986), T. P. Gill etal, Inorg. Chem., 19, 3007 (1980) D. Astruc, Acc. Chem. Res., 19(12), 377(18 96)、特開平2-161445号等に記載の有機金属/有機ハロ ゲン化物、S. Hayase etal, J. Polymer Sci., 25, 753 (1987), E. Reichmanis etal, J. Pholymer Sci., Pol ymerChem. Ed., 23, 1(1985), Q. Q. Zhu etal, J. Ph otochem., 36, 85, 39, 317(1987) . B. Amit etal, Te trahedron Lett., (24), 2205(1973), D. H. R. Barto n etal, J. Chem Soc., 3571(1965), P. M. Collins eta 1, J. Chem. SoC., Perkin I, 1695(1975) . M. Rudinst ein etal, Tetrahedron Lett., (17), 1445(1975), J. W. Walker etal J. Am. Chem. Soc., 110, 7170(198 8), S. C. Busmanetal, J. Imaging Technol., 11(4), 191(198 5), H. M. Houlihan etal, Macormolecules, 21, 2001 (198 8), P. M. Collins et al, J. Chem. Soc., Chem. Commun., 532 (1972), S. Hayase et al, Macromolecules, 18, 1799 (198 5), E. Reichmanis et al, J. Electrochem. Soc., Solid Sta te Sci. Technol., 130(6), F. M. Houlihan etal, Macromolc ules, 21, 2001 (1988)、欧州特許第0290, 750号、同046, 08 3号、同156,535号、同271,851号、同0,388,343号、米国 特許第3,901,710号、同4,181,531号、特開昭60-198538 号、特開昭53-133022号等に記載のo-ニトロベンジル型 保護基を有する光酸発生剤、

[OO74] M. TUNOOK etal, Polymer Preprints Japa n, 35(8), G. Berner etal, J. Rad. Curing, 13(4), W. J. Mijs etal, Coating Technol., 55(697), 45(1983), Akzo, H. Adachi etal, Polymer Preprints, Japan, 37 (3)、欧州特許第0199,672号、同84515号、同199,672号、 同044,115号、同0101,122号、米国特許第4,618,564号、 同4,371,605号、同4,431,774号、特開昭64-18143号、特 開平2-245756号、特願平3-140109号等に記載のイミノス ルフォネ-ト等に代表される光分解してスルホン酸を発 生する化合物、特開昭61-166544 号等に記載のジスルホ ン化合物を挙げることができる。これらの活性光線また は放射線の照射により分解して酸を発生する化合物の添 加量は、感光性樹脂組成物の全重量(塗布溶媒を除く) を基準として通常0.001~40重量%の範囲で用い られ、好ましくは0.01~20重量%、更に好ましく は0.1~5重量%の範囲で使用される。

【0075】またアルカリ可溶性基を酸分解基で保護した化合物としては-C-O-C-または-C-O-Si-結合を有する化合物であり以下の例を挙げることができる。

- a) 少なくとも1つのオルトカルボン酸エステルおよび カルボン酸アミドアセタール群から選ばれるものを含 み、その化合物が重合性を有することができ、上記の群 が主鎖中の架橋要素として、または側方置換基として生 じ得る様な化合物、
- b) 主鎖中に反復アセタールおよびケタール群から選ばれるものを含むオリゴマー性または重合体化合物、
- c) 少なくとも一種のエノールエステルまたはN-アシルアミノカーボネート群を含む化合物、

【0076】e)シリルエーテル群を含む化合物、

- f)シリルエノールエーテル群を含む化合物、
- g) アルデヒドまたはケトン成分が、現像剤に対して、
- 1~100g/リットルの溶解性を有するモノアセタールまたはモノケタール、
- h) 第三級アルコール系のエーテル、および
- i) 第三級アリル位またはベンジル位アルコールのカル ボン酸エステルおよび炭酸エステル。

【0077】光照射感応性混合物の成分として、酸により開裂し得る種類(a)の化合物は、ドイツ特許公開第2,610,842号および同第2,928,636号に記載されている。種類(b)の化合物を含む混合物は、ドイツ特許第2,306,248号および同第2,718,254号に記載されている。種類(c)の化合物は、ヨーロッパ特許公開第0,006,626号および同第0,006,627号に記載されている。種類(d)の化合物は、ヨーロッパ特許公開第0,202,196号に記載されており、種類(e)として使用する化合物は、ドイツ特許公開第3,544,165号および同第3,601,264号に記載されている。種類

(f) の化合物は、ドイツ特許公開第3,730,78 5号および同第3,730,783号に記載されており、種類(g) の化合物は、ドイツ特許公開第3,73 0,783号に記載されている。種類(h) の化合物は、例えば米国特許第4,603,101号に記載されており、種類(i) の化合物は、例えば米国特許第4,491,628号およびJ. M. Frechetらの論文(J. InagingSci. 30,59-64(1986)) にも記載されている。これらの酸分解性基で保護された化合物の含有量は感光性樹脂組成物の全固形分に対して通常1~60重量%、より好ましくは5~40重量%である。

【0078】感光性樹脂組成物には、水不溶でアルカリ 性水溶液に可溶の合成樹脂(以下、アルカリ可溶性樹脂 という)を添加してもよい。アルカリ可溶性樹脂として は、例えばフェノール・ホルムアルデヒド樹脂、クレゾ ール・ホルムアルデヒド樹脂、フェノール・クレゾール ・ホルムアルデヒド共縮合樹脂、フェノール変性キシレ ン樹脂、ポリヒドロキシスチレン、ポリハロゲン化ヒド ロキシスチレン、N-(4-ヒドロキシフェニル)メタク リルアミドの共重合体、ハイドロキノンモノメタクリレ ート共重合体の他、特開平7-28244号公報記載の スルホニルイミド系ポリマー、特開平7-36184号 公報記載のカルボキシル基含有ポリマーなどが挙げられ る。その他特開昭51-34711号公報に開示されて いるようなフェノール性水酸基を含有するアクリル系樹 脂、特開平2-866号に記載のスルホンアミド基を有 するアクリル系樹脂や、ウレタン系の樹脂等、種々のア ルカリ可溶性の高分子化合物も用いることができる。こ れらのアルガリ可溶性高分子化合物は、重量平均分子量 が500~20,000で数平均分子量が200~6 0.000のものが好ましい。かかるアルカリ可溶性の 高分子化合物は1種類あるいは2種類以上を組合せて使 用してもよく、全組成物の80重量%以下の添加量で用 いられる。

【0079】更に、米国特許第4,123,279号明 細書に記載されているように、t-ブチルフェノールホルムアルデヒド樹脂、オクチルフェノールホルムアルデヒド樹脂のような、炭素数3~8のアルキル基を置換基として有するフェノールとホルムアルデヒドとの縮合物を併用することは画像の感脂性を向上させる上で好ましい。かかるアルカリ可溶性樹脂は、通常、組成物全重量の90重量%以下の添加量で用いられる。

【0080】感光性樹脂組成物中には、更に必要に応じて、感度を高めるための環状酸無水物、露光後直ちに可視像を得るための焼き出し剤、画像着色剤としての染料、その他のフィラーなどを加えることができる。

【0081】本発明における感光性樹脂組成物中には、 感度を高めるために環状酸無水物類、フェノール類、有 機酸類を添加することが好ましい。環状酸無水物として は米国特許第4,115,128号明細書に記載されて いるように無水フタル酸、テトラヒドロ無水フタル酸、ヘキサヒドロ無水フタル酸、3,6-エンドオキシー $\Delta 4$ ~テトラヒドロ無水フタル酸、テトラクロル無水フタル酸、無水マレイン酸、クロル無水マレイン酸、 α -フェニル無水マレイン酸、無水コハク酸、無水ピロメリット酸等がある。フェノール類としては、ビスフェノール A、p-ニトロフェノール、p-エトキシフェノール、2,3,4-トリヒドロキシベンゾフェノン、4-ヒドロキシベンゾフェノン、2,4,4'-トリヒドロキシベンゾフェノン、4,4',4"-トリヒドロキシベンゾフェノン、4,4',3",4"-テトラヒドロキシー3,5,3',5'-テトラメチルトリフェニルメタンなどが挙げられる。

【0082】有機酸類としては、特開昭60-8894 2号公報、特開平2-96755号公報などに記載され ている、スルホン酸類、スルフィン酸類、アルキル硫酸 類、ホスホン酸類、ホスフィン酸類、リン酸エステル 類、カルボン酸類などがあり、具体的には、p-トルエ ンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸、p-トル エンスルフィン酸、エチル硫酸、フェニルホスホン酸、 フェニルホスフィン酸、リン酸フェニル、リン酸ジフェ ニル、安息香酸、イソフタル酸、アジピン酸、p-トル イル酸、3, 4-ジメトキシ安息香酸、フタル酸、テレ フタル酸、1、4-シクロヘキセン-2、2-ジカルボン 酸、エルカ酸、ラウリン酸、n-ウンデカン酸、アスコ ルビン酸などが挙げられる。上記の環状酸無水物類、フ ェノール類、有機酸類の感光性樹脂組成物中に占める割 合は、0.05~15重量%が好ましく、より好ましく は、0.1~5重量%である。

【0083】露光後、直ちに可視像を得るための焼き出し剤としては、露光によって酸を放出する感光性化合物と、酸と塩を形成して色調を変える有機染料との組み合わせを挙げることができる。

【0084】露光によって酸を放出する感光性化合物としては、例えば、特開昭50-36,209号公報に記載されているo-ナフトキノンジアジド-4-スルホン酸ハロゲニド;特開昭53-36223号公報に記載されているトリハロメチル-2-ビロンやトリハロメチル-s-トリアジン;特開昭55-62444号公報に記載されている種々のo-ナフトキノンジアジド化合物;特開昭55-77742号公報に記載されている2-トリハロメチル-5-アリール-1,3,4-オキサジアゾール化合物;ジアゾニウム塩などを挙げることができる。これらの化合物は、単独または混合して使用することができ、その添加量は、組成物全重量に対し、0.3~15重量%の範囲が好ましい。

【0085】本発明における、感光性樹脂組成物中には、光分解して酸性物質を発生する化合物の光分解生成物と相互作用することによってその色調を変える有機染料が少なくとも一種類以上用いられる。このような有機

染料としては、ジフェニルメタン系、トリアリールメタン系、チアジン系、オキサジン系、フェナジン系、キサンテン系、アントラキノン系、イミノナフトキノン系、アゾメチン系の色素を用いることができる。具体的には次のようなものである。

【0086】ブリリアントグリーン、エオシン、エチルバイオレット、エリスロシンB、メチルグリーン、クリスタルバイオレット、ベイシックフクシン、フェノールフタレイン、1、3-ジフェニルトリアジン、アリザリンレッドS、チモールフタレイン、メチルバイオレット2B、キナルジンレッド、ローズベンガル、チモールスルホフタレイン、キシレノールブルー、メチルオレンジ、オレンジIV、ジフェニルチオカルパゾン、2、7-ジクロロフルオレセイン、パラメチルレッド、コンゴーレッド、ベンゾプルプリン4B、α-ナフチルレッド、ナイルブルー2B、ナイルブルーA、フエナセタリン、メチルバイオレット、マラカイトグリーン、パラフクシン、オイルブルー#603[オリエント化学工業(株)製]、オイルピンク#312[オリエント化学工業

(株) 製]、オイルレッド5B[オリエント化学工業(株)製]、オイルスカーレット#308[オリエント化学工業(株)製]、オイルレッドOG[オリエント化学工業(株)製]、オイルレッドRR[オリエント化学工業(株)製]、オイルグリーン#502[オリエント化学工業(株)製]、スピロンレッドBEHスペシャル(保土谷化学工業(株)製]、ビクトリアピュアーブルーBOH[保土谷化学工業(株)製]、

【0087】パテントピュア-ブルー〔住友三国化学工業 (株) 製〕、スーダンブルーII [BASF社製] ジェークレゾールパープル、クレゾールレッド、ローダミンB、ローダミン6G、ファーストアッシドパイオレットR、スルホローダミンB、オーラミン、4-p-ジエチルアミノフェニルイミノナフトキノン、2-カルボステアリルアミノフェニルイミノナフトキノン、2-カルボステアリルアミノー4-p-ジヒドロオキシエチルーアミノ-フェニルイミノナフトキノン、p-メトキシベンゾイル-p'-ジエチルアミノーo'-メチルフェニルイミノアセトアニリド、シアノ-p-ジエチルアミノフェニルイミノアセトアニリド、1-フェニル-3-メチル-4-p-ジエチルアミノフェニルイミノ-5-ピラゾロン等。

【0088】特に好ましい有機染料は、トリアリールメタン系染料である。トリアリールメタン系染料では、特開昭62-2932471号公報、特願平4-112844号明細書に示されているような対アニオンとしてスルホン酸化合物を有するものが特に有用である。これらの染料は単独又は混合して使用することができ、添加量は感光性樹脂組成物の総重量に対して0.3~15重量%が好ましい。また必要に応じて他の染料、顔料と併用で

き、その使用量は染料及び顔料の総重量に対して70重量%以下、より好ましくは50重量%以下である。

【0089】次に本発明における感光性樹脂組成物において、ネガ型印刷版である光重合性印刷版の感光層として用いられる場合の感光性樹脂組成物について説明する。本発明の感光性樹脂組成物が光重合性感光性樹脂組成物である場合の、その主な成分としては、前記フッ案系ポリマーの他、付加重合可能なエチレン性二重結合を含む化合物、光重合開始剤等であり、必要に応じ、熱重合禁止剤等の化合物が添加される。

【0090】付加重合可能な二重結合を含む化合物は、末端エチレン性不飽和結合を少なくとも1個、好ましくは2個以上有する化合物の中から任意に選択することができる。例えばモノマー、プレポリマー、すなわち2量体、3量体およびオリゴマー、またはそれらの混合物ならびにそれらの共重合体などの化学的形態をもつものである。モノマーおよびその共重合体の例としては、不飽和カルボン酸(例えば、アクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、クロトン酸、イソクロトン酸、マレイン酸など)と脂肪族多価アルコール化合物とのエステル、不飽和カルボン酸と脂肪族多価アミン化合物とのアミド等があげられる。

【0091】脂肪族多価アルコール化合物と不飽和カル ボン酸とのエステルのモノマーの具体例としては、アク リル酸エステルとして、エチレングリコールジアクリレ 年間 準 計館 準 ート、トリエチレングリコールジアクリレート、1,3 人名法语思学进步 -ブタンジオールジアクリレート、テトラメチレングリ コールジアクリレート、プロピレングリコールジアクリー・メントント レート、ネオペンチルグリコールジアクリレート、『トリ 黒『藍』』。 メチロールプロパントリアクリレート、トリメチロール プロパントリ (アクリロイルオキシプロピル) エーテ ル、トリメチロールエタントリアクリレート、ヘキサン ジオールジアクリレート、1、4-シクロヘキサンジオ ールジアクリレート、テトラエチレングリコールジアク リレート、ペンタエリスリトールジアクリレート、ペン タエリスリトールトリアクリレート、ペンタエリスリト ールテトラアクリレート、ジペンタエリスリトールジア クリレート、ジペンタエリスリト-ルペンタアクリレ-ト、ジペンタエリスリトールヘキサアクリレート、ソル ビトールトリアクリレート、ソルビトールテトラアクリ レート、ソルビトールペンタアクリレート、ソルビトー ルヘキサアクリレート、トリ(アクリロイルオキシエチ ル) イソシアヌレート、ポリエステルアクリレートオリ ゴマー等がある。

【0092】メタクリル酸エステルとしては、テトラメチレングリコールジメタクリレート、トリエチレングリコールジメタクリレート、ネオペンチルグリコールジメタクリレート、トリメチロールプロパントリメタクリレート、エチレングリコールジメタクリレート、1,3-ブタンジオ

ールジメタクリレート、ヘキサンジオールジメタクリレート、ペンタエリスリトールジメタクリレート、ペンタエリスリトールドリメタクリレート、ペンタエリスリトールテトラメタクリレート、ジペンタエリスリトールジメタクリレート、ジペンタエリスリトールペンタメタアクリレート、ソルビトールトリメタクリレート、ソルビトールトリメタクリレート、ソルビトールテトラメタクリレート、ビス [p-(3-メタクリルオキシー2-ヒドロキシプロポキシ) フェニル〕ジメチルメタン、ビス-(p-(メタクリルオキシエトキシ) フェニル〕ジメチルメタン等がある。

【0093】イタコン酸エステルとしては、エチレング リコールジイタコネート、プロピレングリコールジイタ コネート、1,3-ブタンジオールジイタコネート、 1,4-ブタンジオールジイタコネート、テトラメチレ ングリコールジイタコネート、ペンタエリスリトールジ イタコネート、ソルビトールテトライタコネート等があ る。

【0094】クロトン酸エステルとしては、エチレング リコールジクロトネート、テトラメチレングリコールジ クロトネート、ペンタエリスリトールジクロトネート、 ソルビトールテトラジクロトネート等がある。イソクロ

(ただし、R5およびR6はHあるいはCH3を示す。) 【0096】また、特開昭51-37193号に記載されているようなウレタンアクリレート類、特開昭48-64183号、特公昭49-43191号、特公昭52-30490号各公報に記載されているようなポリエステルアクリレート類、エポキシ樹脂と(メタ)アクリル酸を反応させたエポキシアクリレート類等の多官能のアクリレートやメタクリレートをあげることができる。さらに日本接着協会誌 vol. 20、No. 7、300~308ページ(1984年)に光硬化性モノマーおよびオリゴマーとして紹介されているものも使用することができる。なお、これらの二重結合を含む化合物の使用量は、全成分に対して5~70重量%(以下%と略称す

【0097】本発明で用いられる光重合性の感光性樹脂組成物に含まれる光重合開始剤としては、使用する光源の波長により、特許、文献等で公知である種々の光重合開始剤、あるいは2種以上の光重合開始剤の併用系(光重合開始系)を適宜選択して使用することができる。例えば400nm付近の光を光源として用いる場合、ベンジル、ベンゾインエーテル、ミヒラーズケトン、アントラキノン、チオキサントン、アクリジン、フェナジン、ベンゾフェノン等が広く使用されている。

る。)、好ましくは10~50%である。

【0098】また、400nm以上の可視光線、Arレーザー、半導体レーザーの第2高調波、SHG-YAGレーザーを光源とする場合にも、種々の光重合開始系が提案されており、例えば、米国特許第2,850,44

トン酸エステルとしては、エチレングリコールジイソクロトネート、ペンタエリスリトールジイソクロトネート、ソルビトールテトライソクロトネート等がある。マレイン酸エステルとしては、エチレングリコールジマレート、トリエチレングリコールジマレート、ペンタエリスリトールジマレート、ソルビトールテトラマレート等がある。さらに、前述のエステルモノマーの混合物もあげることができる。

【0095】また、脂肪族多価アミン化合物と不飽和カルボン酸とのアミドのモノマーの具体例としては、メチレンピス-アクリルアミド、メチレンピス-メタクリルアミド、1,6-ヘキサメチレンピス-メタクリルアミド、ジエチレントリアミントリスアクリルアミド、キシリレンピスメタクリルアミド、ジエチレントリアミントリスアクリルアミド、キシリレンピスメタクリルアミド等がある。その他の例としては、特公昭48-41708号公報中に記載されている1分子中に2個以上のイソシアネート基を有するポリイソシアネート化合物に、下記の一般式(A)で示される水酸基を含有するピニルモノマーを付加せしめた1分子中に2個以上の重合性ピニル基を含有するピニルウレタン化合物等が挙げられる。

$CH_2=C$ (R5) $COOCH_2CH$ (R6) OH (A)

5号に記載のある種の光還元性染料、例えばロ-ズベン ガル、エオシン、エリスロシンなど、あるいは、染料と 光重合開始剤との組み合わせによる系、例えば、染料と アミンの複合開始系(特公昭44-20189号)、へ キサアリールビイミダゾールとラジカル発生剤と染料と の併用系(特公昭45-37377号)、ヘキサアリー ルピイミダゾールとp-ジアルキルアミノベンジリデン ケトンの系 (特公昭47-2528号、特開昭54-15 5292号)、環状シス~α~ジカルボニル化合物と染 料の系 (特開昭48-84183号) 、環状トリアジン とメロシアニン色素の系(特開昭54-151024 号)、3-ケトクマリンと活性剤の系(特開昭52-11 2681号、特開昭58-15503号)、ビイミダゾ ール、スチレン誘導体、チオールの系(特開昭59-1 40203号)、有機過酸化物と色素の系(特開昭59 -1504号、特開昭59-140203号、特開昭59 -189340号、特開昭62-174203号、特公昭 62-1641号、米国特許第4766055号)、染 料と活性ハロゲン化合物の系(特開昭63-25890 3号、特開平2-63054号など)、

【0099】染料とボレート化合物の系(特開昭62-143044号、特開昭62-150242号、特開昭64-13140号、特開昭64-13141号、特開昭64-13142号、特開昭64-13143号、特開昭64-13144号、特開昭64-17048号、特開平1-229003号、特開平1-298348号、特開平1-138204号など)、ローダニン環を有する色素と

ラジカル発生剤の系(特開平2-179643号、特開平2-244050号)、チタノセンと3-ケトクマリン色素の系(特開昭63-221110号)、チタノセンとキサンテン色素さらにアミノ基あるいはウレタン基を含む付加重合可能なエチレン性不飽和化合物を組み合わせた系(特開平4-221958号、特開平4-219756号)、チタノセンと特定のメロシアニン色素の系(特開平6-295061号)、チタノセンとベンゾピラン環を有する色素の系(特開平8-334897号)等を挙げることができる。これらの光重合開始剤の使用量は、エチレン性不飽和化合物100重量部に対し、0.05~100重量部、好ましくは0.1~70重量部、更に好ましくは0.2~50重量部の範囲で用いることができる。

【0100】また、本発明の光重合性の感光性樹脂組成 物においては、以上の基本成分の他に感光性樹脂組成物 の製造中あるいは保存中において重合可能なエチレン性 不飽和化合物の不要な熱重合を阻止するために少量の熱 重合禁止剤を添加することが望ましい。適当な熱重合禁 止剤としてはハロイドキノン、p-メトキシフェノー ル、ジ-t-プチル-p-クレゾール、ピロガロール、t-ブチルカテコール、ベンソキノン、4,4'-チオピス チレンビス (4-メチル-6-t-ブチルフェノール)、N - Addat 塩、N-ニトロソフェニルヒドロキシルアミンアルミニ ウム塩等があげられる。熱重合禁止剤の添加量は、全組 成物の重量に対して約0.01%~約5%が好ましい。 にベヘン酸やベヘン酸アミドのような高級脂肪酸誘導体 等を添加して、塗布後の乾燥の過程で感光層の表面に偏 在させてもよい。高級脂肪酸誘導体の添加量は、全組成 物の約0.5%~約10%が好ましい。

【0101】本発明の感光性樹脂組成物として光重合性のものを用いて感光層とした平版印刷版は、その光重合性感光層の上に、酸素による重合阻害を防止する目的で、酸素遮断性保護層を設けることができる。酸素遮断性保護層に含まれる水溶性ビニル重合体としては、ポリビニルアルコール、およびその部分エステル、エーテル、およびアセタール、またはそれらに必要な水溶性を有せしめるような実質的量の未置換ビニルアルコール単位を含有するその共重合体が挙げられる。ポリビニルアルコールとしては、71~100%加水分解され、重合度が300~2400の範囲のものが挙げられる。

【0102】具体的には株式会社クラレ製PVA-10 5, PVA-110, PVA-117, PVA-117 H, PVA-120, PVA-124, PVA-124 H, PVA-CS, PVA-CST, PVA-HC, PV A-203, PVA-204, PVA-205, PVA-2 10, PVA-217, PVA-220, PVA-22 4, PVA-217EE, PVA-217E, PVA-220E, PVA-224E, PVA-405, PVA-420, PVA-613, L-8等があげられる。上記の共重合体としては、88~100%加水分解されたポリビニルアセテートクロロアセテートまたはプロピオネート、ポリビニルホルマールおよびポリビニルアセタール並びにそれらの共重合体が挙げられる。その他有用な重合体としてはポリビニルピロリドン、ゼラチンおよびアラビアゴムが挙げられ、これらは単独または、併用して用いても良い。

【0103】本発明において酸素遮断性保護層を塗布する際用いる溶媒としては、純水が好ましいが、メタノール、エタノールなどのアルコール類、アセトン、メチルエチルケトンなどのケトン類を純水と混合しても良い。そして塗布溶液中の固形分の濃度は1~20重量%が適当である。本発明において酸素遮断性保護層にはさらに塗布性を向上させるための界面活性剤、皮膜の物性を改良するための水溶性の可塑剤等の公知の添加剤を加えても良い。水溶性の可塑剤としてはたとえばプロピオンアミド、シクロヘキサンジオール、グリセリン、ソルビトール等がある。また、水溶性の(メタ)アクリル系ポリマーなどを添加しても良い。酸素遮断性保護層の被覆量は乾燥後の重量で約0.1/m²~約15/m²の範囲が適当である。より好ましくは1.0/m²~約5.0/m²である。

- (1) ジアゾ樹脂を用いたネガ型平版印刷版材料。
- (2) 光架橋型樹脂を用いたネガ型平版印刷版材料。
- (3) アルカリ可溶性パインダー、酸発生剤、酸(熱) 架橋性化合物を含むネガ型のレーザー直描型平版印刷版 材料。
- (4) 少なくとも光熱変換剤、アルカリ可溶バインダーを含有し、必要に応じ、熱分解性でありかつ分解しない状態では該アルカリ可溶性バインダーの溶解性を実質的に低下させる物質をさらに含むポジ型のレーザー直描型平版印刷材料。
- (5) 少なくとも光熱変換剤、熱ラジカル発生剤および ラジカル重合性化合物を含有するネガ型のレーザー直描 型平版印刷版。

【0105】特に、(4)、(5)のヒートモードレーザー直描型平版印刷版は、サーマルCTPなる一般名称で上市されている平版印刷版原版の問題点である後加熱の必要性を省くことができるものであり、有用性が高いが、支持体への熱拡散や、熱反応性の不足のため、画像

部と非画像部のディスクリミネーションが不足し、傷に 弱いという欠点を有している。本発明のフッ素系ポリマ 一の効果はこれらの弱いディスクリミネーションの低い 材料系の問題を解決することに対し、極めて有用であ る。即ち、本発明の特に好ましい実施態様は、「アルミ 支持体上に少なくとも光熱変換剤とバインダー樹脂を含 有する画像形成層を設けてなる平版印刷版原版であっ て、該画像形成層はレーザー露光により、アルカリ性現 像液に対する溶解性が増大または減少しうるものであ り、かつ、本発明のフッ素系ポリマーを含有するもの」 である。さらに好ましいのは、「アルミ支持体上に少な くとも光熱変換剤、熱ラジカル発生剤及びラジカル重合 性化合物を含有する画像形成層を設けてなる平版印刷版 原版であって、該画像形成層はレーザー露光により、ア ルカリ性現像液に対する溶解性が減少しうるものであ り、かつ、本発明のフッ素系ポリマーを含有するもの」

【0106】以下順次各例に使用する材料を詳しく説明する。

(1) に使用するジアソ樹脂としては、例えばジアソジアリールアミンと活性カルボニル化合物との縮合物の塩に代表されるジアソ樹脂があり、感光性、水不溶性で有機溶剤可溶性のものが好ましい。特に好適なジアソ樹脂としては、例えば4-ジアゾジフェニルアミン、4-ジアゾ-4'-メチルジフェニルアミン、4-ジアゾ-3'-メチルジフェニルアミン、4-ジアゾ-3'-メチルジフェニルアミン、4-ジアゾ-3-メチル-4'-エトキシジフェニルアミン、4-ジアゾ-3-メトキシジフェニルアミン、4-ジアゾ-3-メトキシジフェニルアミン、4-ジアゾ-3-メトキシジフェニルアミン、ゲージアゾー3-メトキシジフェニルアミン等とホルムアルデヒド、パラホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、ベンズアルデヒド、4,4'-ビス-メトキシメチルジフェニルエーテル等との縮合物の有機酸塩または無機酸塩である。

STOMBULE

Articles ...

*** *** *** * ***

【0107】この際の有機酸としては、例えばメタンス ルホン酸、ベンゼンスルホン酸、トルエンスルホン酸、 キシレンスルホン酸、メシチレンスルホン酸、ドデシル ベンゼンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸、プロピル ナフタレンスルホン酸、1-ナフトール-5-スルホン 酸、2-ニトロベンゼンスルホン酸、3-クロロベンゼン スルホン酸、2-ヒドロキシ-4-メトキシベンゾフェノ ン-5-スルホン酸等が挙げられ、無機酸としては、ヘキ サフルオロリン酸、テトラフルオロホウ酸、チオシアン 酸等が挙げられる。更に、特開昭54-30121号公 報に記載の主鎖がポリエステル基であるジアゾ樹脂;特 開昭61-273538号公報に記載の無水カルボン酸 残基を有する重合体と、ヒドロキシル基を有するジアゾ 化合物を反応してなるジアゾ樹脂;ポリイソシアネート 化合物とヒドロキシル基を有するジアゾ化合物を反応し てなるジアゾ樹脂等も使用しうる。

【0108】これらのジアゾ樹脂の使用量は、組成物の

固形分に対して0~40重量%の範囲が好ましく、また必要に応じて、2種以上のジアゾ樹脂を併用してもよい。またネガ型感光性樹脂組成物を調製する際には、通常有機高分子結合剤を併用する。このような有機高分子結合剤としては、例えば、アクリル樹脂、ポリアミド樹脂、ポリエステル樹脂、エポキシ樹脂、ポリアセタール樹脂、ポリスチレン樹脂、ノボラック樹脂等が挙げられる。更に、性能向上のために、公知の添加剤、例えば、熱重合防止剤、染料、顔料、可塑剤、安定性向上剤などを加えることができる。

【0109】好適な染料としては、例えば、クリスタルバイオレット、マラカイグリーン、ビクトリアブルー、メチレンブルー、エチルバイオレット、ローダミンB等の塩基性油溶性染料などが挙げられる。市販品としては、例えば、「ビクトリアピュアブルーBOH」(保土谷化学工業(株)社製)、「オイルブルー#603」(オリエント化学工業(株)社製)等が挙げられる。顔料としては、例えば、フタロシアニンブルー、フタロシアニングリーン、ジオキサジンバイオレット、キナクリドンレッド等が挙げられる。

【0110】可塑剤としては、例えば、ジエチルフタレート、ジブチルフタレート、ジオクチルフタレート、リン酸トリプチル、リン酸トリオクチル、リン酸トリクレジル、リン酸トリ (2-クロロエチル)、クエン酸トリブチル等が挙げられる。更に公知の安定性向上剤として、例えば、リン酸、亜リン酸、シュウ酸、酒石酸、リンゴ酸、クエン酸、ジピコリン酸、ポリアクリル酸、ベンゼンスルホン酸、トルエンスルホン酸なども併用することができる。これら各種の添加剤の添加量は、その目的によって異なるが、一般に、感光性樹脂組成物の固形分の0~30重量%の範囲が好ましい。

【0111】(2) に使用する光架橋型樹脂としては、水性アルカリ現像液に対して親和性を持つ光架橋型樹脂が好ましく、例えば、特公昭54-15711号公報に記載の桂皮酸基とカルボキシル基を有する共重合体;特開昭60-165646号公報に記載のフェニレンジアクリル酸残基とカルボキシル基を有するポリエステル樹脂;特開昭60-203630号に記載のフェニレンジアクリル酸残基とフェノール性水酸基を有するポリエステル樹脂;特公昭57-42858号に記載のフェニレンジアクリル酸残基とナトリウムイミノジスルホニル基を有するポリエステル樹脂;特開昭59-208552号に記載の側鎖にアジド基とカルボキシル基を有する重合体、特開平7-295212号に記載の側鎖にマレイミド基を有する重合体等が使用できる。

【0112】(3) に使用するアルカリ可溶バインダー、酸発生剤は先に述べたキノンジアジド、または酸分解性基で保護されたアルカリ可溶性基を有する化合物を用いたポジ型PS版で使用した材料と同じものを使用することができる。酸(熱)架橋性化合物とは、酸の存在

下で架橋する化合物を指し、例えば、ヒドロキシメチル 基、アセトキシメチル基、若しくはアルコキシメチル基 でポリ置換されている芳香族化合物及び複素環化合物が 挙げられるが、その中でも好ましい例として、フェノー ル類とアルデヒド類を塩基性条件下で縮合させた化合物 が挙げられる。前記の化合物のうち好ましいものとして は、例えば、フェノールとホルムアルデヒドを前記のよ うに塩基性条件下で縮合させた化合物、同様にして、m -クレゾールとホルムアルデヒドから得られる化合物、 ビスフェノールAとホルムアルデヒドから得られる化合 物、4,4'-ビスフェノールとホルムアルデヒドから 得られる化合物、その他、GB第2, 082, 339号 にレゾール樹脂として開示された化合物等が挙げられ る。

【0113】これらの酸架橋性化合物は、重量平均分子 量が500~100,000で数平均分子量が200~ 50,000のものが好ましい。他の好ましい例として は、EP-A第0, 212, 482号に開示されている アルコキシメチル又はオキシラニルメチル基で置換され た芳香族化合物、EP-A第0, 133, 216号、D E-A第3, 634, 671号、DE第3, 711, 2 64号に開示された単量体及びオリゴマーメラミン-ホ ルムアルデヒド縮合物並びに尿素-ホルムアルデヒド縮 合物、EP-A第0、212、482号に開示されたア ルコキシ置換化合物等がある。さらに他の好ましい例 は、例えば、少なくとも2個の遊離N-ヒドロキシメチ ル、N-アルコキシメチル又はN-アシルオキシメチル基 を有するメラミン-ホルムアルデヒド誘導体である。こ - - 【0116】式中L,~Lgは同じであっても異なってい。 - - - - - - - - - - -のなかでは、『N=アルコキシメチル誘導体が特に好ましー』をしてもよく、「メトキシメチル、エトキシメチル等のように、「単語に対する事情

【0114】また、低分子量又はオリゴマーシラノール・ は、ケイ素含有架橋剤として使用できる。これらの例 は、ジメチル-及びジフェニル-シランジオール、並びに 既に予備縮合され且つこれらの単位を含有するオリゴマ ーであり、例えば、EP-A第0, 377, 155号に 開示されたものを使用できる。アルコキシメチル基でポ リ置換された芳香族化合物及び複素環化合物のなかで は、ヒドロキシル基に隣接する位置にアルコキシメチル 基を有し、且つそのアルコキシメチル基のアルコキシ基 が炭素数18以下の化合物を好ましい例として挙げるこ とができ、特に好ましい例として、下記一般式(B)~ (E) の化合物を挙げることができる。

[0115] 【化36】

炭素数18以下のアルコキシ基で置換された、アルコキ シメチル基を示す。これらは架橋効率が高く、耐刷性を 向上させることができる点で好ましい。上記の熱により 架橋する化合物は、1種類のみで使用してもよいし、2 種類以上を組み合わせて使用してもよい。本発明に使用 される酸架橋性化合物は、平版印刷版材料の全固形分 中、5~80重量%、好ましくは10~75重量%、特 に好ましくは20~70重量%の添加量で用いられる。 酸架橋性化合物の添加量が5重量%未満であると得られ る平版印刷版材料の感光層の耐久性が悪化し、また、8 0 重量%を越えると保存時の安定性の点で好ましくな

【0117】(4)に使用するアルカリ可溶パインダー は先に述べたキノンジアジドを用いたポジ型PS版で使 用した材料と同じものを使用することができる。熱分解 性でありかつ分解しない状態では該アルカリ可溶性バイ ンダーの溶解性を実質的に低下させる物質としては、種 々のオニウム塩、キノンジアジド化合物類等が、アルカ リ可溶性バインダーの溶解性を低下させることに優れて おり、好適に用いられる。オニウム塩としてはジアソニ ウム塩、アンモニウム塩、ホスホニウム塩、ヨードニウ

ム塩、スルホニウム塩、セレノニウム塩、アルソニウム 塩等を挙げることができる。

【0118】本発明において用いられるオニウム塩とし て、好適なものとしては、例えば、S. I. Schle singer, Photogr. Sci. Eng., 1 8, 387 (1974), T. S. Bal et a l., Polymer, 21, 423 (1980)、特 開平5-158230号公報等に記載のジアゾニウム 塩、米国特許第4,069,055号、同4,069, 056号、特開平3-140140号等に記載のアンモ ニウム塩、D. C. Necker et al., Mac romolecules, 17, 2468 (198 4), C. S. Wen et al., Teh, Pro c. Conf. Rad. Curing ASIA, p4 78, Tokyo, Oct (1988) 、米国特許第 4,069,055号、同4,069,056号等に記 載のホスホニウム塩、J. V. Crivello et al., Macromolecules, 10 (6), 1307 (1977), Chem. & Eng. New s, Nov. 28, p31 (1988)、欧州特許第1 04, 143号、米国特許第339, 049号、同第4 10, 201号、特開平2-150848号、特開平2-296514号 等に記載のヨードニウム塩、

[0 1 1 9] J. V. Crivello et al., Polymer J. 17, 73 (1985)、J. V. Crivello et al., J. Org. Chem., 43, 3055 *** ** ** ルホン酸クロライドとピロガロール-アセトン樹脂との hem. Ed., 22, 1789(1984), J. V. Crivello et al., Poly mer Bull., 14, 279 (1985), J. V. Crivello et al., Macro J. Polymer Sci., Polymer Chem. Ed., 17, 2877 (1979) 欧州特許第370,693 号、米国特許第3,902,114号、欧州 特許第233,567 号、同297,443 号、同297,442 号、米国 特許第4,933,377 号、同410,201 号、同339,049 号、同 4,760,013号、同4,734,444 号、同2,833,827 号、独国 特許第2,904,626 号、同3,604,580号、同3,604,581 号 等に記載のスルホニウム塩、J.V.Crivello et al., Macr omolecules, 10(6), 1307(1977), J. V. Crivelloet al., J. Polymer Sci., PolymerChem. Ed., 17, 1047(1979) 等に記載のセレノニウム塩、C.S.Wen et al., Teh, Pro c. Conf. Rad. Curing ASIA, p478, Tokyo, Oct (1988) 等 に記載のアルソニウム塩等が挙げられる。

【0120】本発明においては、これらのうち特にジア ゾニウム塩が好ましい。また、特に好適なジアゾニウム 塩としては、特開平5-158230号公報に記載のも のが挙げられる。好適なキノンジアジド化合物類として は、o-キノンジアジド化合物を挙げることができる。

【0121】本発明に用いられるo-キノンジアジド化 合物は、少なくとも1個のo-キノンジアジド基を有す る化合物で、熱分解によりアルカリ可溶性を増すもので あり、種々の構造の化合物を用いることができる。つま

り、o-キノンジアジドは熱分解によりアルカリ可溶性 バインダーの溶解抑制能を失うことと、o-キノンジア ジド自身がアルカリ可溶性の物質に変化することの両方 の効果により、感材系の溶解性を助ける。本発明に用い られるo-キノンジアジド化合物としては、例えば、J. コーサー著「ライト-センシティブ・システムズ」(Jo hn Wiley &; Sons. Inc.) 第339~352頁に記載の 化合物が使用できるが、特に種々の芳香族ポリヒドロキ シ化合物あるいは芳香族アミノ化合物と反応させた o-キノンジアジドのスルホン酸エステルまたはスルホン酸 アミドが好適である。また、特公昭43-28403号 公報に記載されているようなベンゾキノン- (1, 2)-ジアジドスルホン酸クロライドまたはナフトキノン-(1, 2) -ジアジド-5-スルホン酸クロライドとピロ ガロール-アセトン樹脂とのエステル、米国特許第3,04 6,120 号および同第3,188,210 号等に記載されているべ ンゾキノン- (1, 2) -ジアジドスルホン酸クロライド またはナフトキノン-(1,2)-ジアジド-5-スルホン 酸クロライドとフェノールーホルムアルデヒド樹脂との エステルも好適に使用される。

【0122】さらにナフトキノン-(1,2)-ジアジド -4-スルホン酸クロライドとフェノール-ホルムアルデ ヒド樹脂あるいはクレゾール-ホルムアルデヒド樹脂と のエステル、ナフトキノン-(1,2)-ジアジド-4-ス (1978)、W.R.Watt et al., J.Polymer Sci., Polymer C をは、エステルも同様に好適に使用される。その他の有用なo -キノンジアジド化合物としては、数多くの特許関連の 文献に報告があり知られている。例えば、特開昭47-530 -96575号、特開昭49-38701号、特開昭48-13354号、特公 昭41-11222号、特公昭45-9610 号、特公昭49-17481号、 米国特許第2,797,213 号、同第3,454,400 号、同第3,55 4,323 号、同第3,573,917 号、同第3,674,495 号、同第 3,785,825 号、英国特許第1,277,602 号、同第1,251,34 5号、同第1,267,005号、同第1,329,888号、同第1,33 0,932 号、ドイツ特許第854,890 号等の各文献(明細書) 中に記載されているものを挙げることができる。

> 【0123】本発明で使用されるo-キノンジアジド化 合物の添加量は、好ましくは平版印刷版材料の全固形分 に対して1~50重量%、さらに好ましくは5~30重 量%、特に好ましくは10~30重量%の範囲である。 これらの化合物は単独で使用することができるが、数種 の混合物として使用してもよい。 o-キノンジアジド化 合物の添加量が1重量%未満であると画像の記録性が悪 化し、一方、50重量%を超えると画像部の耐久性が劣 化したり感度が低下したりする。

> 【0124】オニウム塩の対イオンとしては、四フッ化 ホウ酸、六フッ化リン酸、トリイソプロピルナフタレン スルホン酸、5-ニトロ-o-トルエンスルホン酸、5-ス ルホサリチル酸、2, 5-ジメチルベンゼンスルホン

酸、2,4,6-トリメチルベンゼンスルホン酸、2-ニトロベンゼンスルホン酸、3-クロロベンゼンスルホン酸、3-クロロベンゼンスルホン酸、3-プロモベンゼンスルホン酸、2-フルオロカプリルナフタレンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸、1-ナフトール-5-スルホン酸、2-メトキシ-4-ヒドロキシ-5-ベンゾイルーベンゼンスルホン酸、およびパラトルエンスルホン酸等を挙げることができる。これらの中でも特に、六フッ化リン酸、トリイソプロピルナフタレンスルホン酸や2,5-ジメチルベンゼンスルホン酸の如きアルキル芳香族スルホン酸が好適である。o-キノンジアジド化合物以外の上記化合物の添加量は、好ましくは平版印刷版材料の全固形分に対して1~50重量%、さらに好ましくは5~30重量%、特に好ましくは10~30重量%の範囲である。

【0125】(5)に使用される素材の具体例として は、先に光重合系の例としてあげたものをあげる事がこ とができる。光重合開始剤の多くは、熱ラジカル発生剤 としても有用である。また、アゾビス化合物(アゾビス イソブチロニトリル) やジアゾニウム化合物等も熱重合 開始剤として使用できる。付加重合可能な化合物群も共 通である。また、光熱変換剤は露光光源の光を吸収しう るものであればいかなる物質でもかまわないので、光重 合系で例示した色素群はすべて適用可能である。但し、 実用的に使用されるヒートモード露光用の高出力レーザ 光源は750 nm以上の(近)赤外光源が主として、も ちられるのが実状であるので、光熱変換剤として現在最 も有用なのは、(近)赤外光を吸収しうる化合物であ る。IR吸収剤としては様々なものが入手可能である が、最も好まじく用いられるのは、ペプタメチンシアニー ン染料や、フタロシアニン類、カーボンブラック等であ る。

【0126】その他本発明の組成物中には、画像のインキ着肉性を向上させるための、疎水基を有する各種樹脂、例えばオクチルフェノール・ホルムアルデヒド樹脂、tープチルフェノール・ベンズアルデヒド樹脂、ロジン変性ノボラック樹脂、及びこれら変性ノボラック樹脂のローナフトキノンジアジドスルホン酸エステル等; 塗膜の可撓性を改良するための可塑剤、例えばフタル酸ジブチル、フタル酸ジオクチル、ブチルグリコレート、リン酸トリクレジル、アジピン酸ジオクチル等、種々の目的に応じて各種添加剤を加えることができる。これらの添加量は組成物全重量に対して、0.01~30重量%の範囲が好ましい。

【0127】更にこれらの組成物中には、皮膜の耐摩耗性を更に向上させるための公知の樹脂を添加できる。これらの樹脂としては、例えばポリビニルアセタール樹脂、ポリウレタン樹脂、エポキシ樹脂、塩化ビニル樹脂、ナイロン、ポリエステル樹脂、アクリル樹脂等があり、単独または混合して使用することができる。添加量

は組成物全重量に対して、2~40重量%の範囲が好ま しい。

【0128】また、本発明における感光性樹脂組成物中には、現像のラチチュードを広げるために、特開昭62-251740号公報や、特開平4-68355号公報に記載されているような非イオン性界面活性剤、特開昭59-121044号公報、特開平4-13149号公報に記載されているような両性界面活性剤を添加することができる。非イオン性界面活性剤の具体例としては、ソルビタントリステアレート、ソルビタンモノパルミテート、ソルビタントリオレート、ステアリン酸モノグリセリド、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレート、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテルなどが挙げられ、両性界面活性剤の具体例としては、アルキルジ(アミノエチル)グリシン、アルキルポリアミノエチルグリシン塩酸塩、アモーゲンK(商品名、第一工業製薬

(株) 製、N-テトラデシル-N, N-ベタイン型)、2-アルキル-N-カルボキシエチル-N-ヒドロキシエチルイミダソリニウムベタイン、レボン15 (商品名、三洋化成 (株) 製、アルキルイミダソリン系)などが挙げられる。上記非イオン性界面活性剤、両性界面活性剤の感光性樹脂組成物中に占める割合は0.05~15重量%が好ましく、より好ましくは、0.1~5重量%である。

【0129】 塗布面質の向上;本発明における感光性樹脂組成物中には定塗布面質を向上するための界面活性剤、例えば、特開昭62-1.70950号公報に記載されているようなフッ素系界面活性剤を添加することができる。好ましい添加量は、全感光性樹脂組成物の0.001~1~100重量%であり、更に好ましくは0.005 でできる。

【0130】また本発明における感光性樹脂組成物中には黄色系染料、好ましくは417nmの吸光度が436nmの吸光度の70%以上ある黄色系染料を添加することができる。

【0131】本発明のフッ素系ポリマーを含んだ感光性 樹脂組成物から平版印刷版用感光材料を得る場合には、 まずそれが適当な支持体上に画像形成層として設けられ る。本発明のフッ素系ポリマーを含んだ感光性樹脂組成 物は、下記の有機溶剤の単独あるいは混合したものに溶 解または分散され、支持体に塗布され乾燥される。有機 溶剤としては、公知慣用のものがいずれも使用できる が、沸点40℃~200℃、特に60℃~160℃の範 囲のものが、乾燥の際における有利さから選択される。 勿論、本発明の界面活性剤が溶解するものを選択するの が良い。

【0132】有機溶剤としては、例えばメチルアルコール、エチルアルコール、n-またはイソープロピルアルコール、n-またはイソープチルアルコール、ジアセトンアルコール等のアルコール類、アセトン、メチルエチルケトン、メチルプロピルケトン、メチルプチルケトン、メ

チルアミルケトン、メチルヘキシルケトン、ジエチルケトン、ジイソプチルケトン、シクロヘキサノン、メチルシクロヘキサノン、アセチルアセトン等のケトン類、ベンゼン、トルエン、キシレン、シクロヘキサン、メトキシベンゼン等の炭化水素類、エチルアセテート、n-またはイソープロピルアセテート、n-またはイソープチルアセテート、エチルプチルアセテート、ヘキシルアセテート等の酢酸エステル類、メチレンジクロライド、エチレンジクロライド、モノクロルベンゼン等のハロゲン化物、イソプロピルエーテル、n-プチルエーテル、ジオキサン、ジメチルジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル類、

【0133】エチレングリコール、メチルセロソルブ、 メチルセロソルプアセテート、エチルセロソルブ、ジエ チルセロソルブ、セロソルブアセテート、ブチルセロソ ルブ、ブチルセロソルブアセテート、メトキシメトキシ エタノール、ジエチレングリコールモノメチルエーテ ル、ジエチレングリコールジメチルエーテル、ジエチレ ングリコールメチルエチルエーテル、ジエチレングリコ ールジエチルエーテル、プロピレングリコール、プロピ レングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコ ールモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコ ールモノエチルエーテル、プロピレングリコールモノエ チルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノブ 10年2011年20日がデルエーテル、3-メチル-3-メトキシブタノール等の N, N-ジメチルホルムアミド等の特殊溶剤などが単独 www.maxあるいは混合して好適に使用される。そして、塗布する 適当である。

【0134】本発明の組成物の塗布方法としては、例えばロールコーティング、ディップコーティング、エアナイフコーティング、グラビアコーティング、グラビアオフセットコーティング、ホッパーコーティング、ブレードコーティング、ワイヤドクターコーティング、スプレーコーティング等の方法が用いられ、乾燥後の重量にして0.3~4.0g/m²が好ましい。塗布量が小さくなるにつれて画像を得るための露光量は小さくて済むが、膜強度は低下する。塗布量が大きくなるにつれ、露光量を必要とするが感光膜は強くなり、例えば、印刷版として用いた場合、印刷可能枚数の高い(高耐刷の)印刷版が得られる。

【0135】支持体上に塗布された感光性樹脂組成物の 乾燥は、通常加熱された空気によって行われる。加熱は 30℃~200℃特に、40℃~140℃の範囲が好適 である。乾燥の温度は乾燥中一定に保たれる方法だけで なく段階的に上昇させる方法も実施し得る。また、乾燥 風は除湿することによって好結果が得られる場合もあ る。加熱された空気は、塗布面に対し0.1m/秒~3 0m/秒、特に0.5m/秒~20m/秒の割合で供給 するのが好適である。

【0136】マット層;上記のようにして設けられた感光層の表面には、真空焼き枠を用いた密着露光の際の真空引きの時間を短縮し、且つ焼きボケを防ぐため、マット層を設けることが好ましい。具体的には、特開昭50-125805号、特公昭57-6582号、同61-28986号の各公報に記載されているようなマット層を設ける方法、特公昭62-62337号公報に記載されているような固体粉末を熱融着させる方法などが挙げられる。

【0137】感光性平版印刷版等に使用される支持体 は、寸度的に安定な板状物であり、これ迄印刷版の支持 体として使用されたものが含まれ、好適に使用すること ができる。かかる支持体としては、紙、プラスチックス (例えばポリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレン など)がラミネートされた紙、例えばアルミニウム(ア ルミニウム合金も含む)、亜鉛、鉄、銅などのような金 属の板、例えば二酢酸セルロース、三酢酸セルロース、 プロピオン酸セルロース、酪酸セルロース、酪酸酢酸セ ルロース、硝酸セルロース、ポリエチレンテレフタレー ト、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリプロピレン、ポ リカーボネート、ポリビニルアセタールなどのようなプ ラスチックスのフイルム、上記のような金属がラミネー トもしくは蒸着された紙もしくはプラスチックフィルム などが含まれるが、特にアルミニウム板が好ましい。デア等地在ニー ルミニウム板には純アルミニウム板及びアルミニウム合。※語言。 金板が含まれる。アルミニウム合金としては種々のもの が使用でき、例えばケイ素、銅、マンガン、マグネシウィース・マー・・ ム、グロム、亜鉛、鉛、ピスマス、ニッケルなどの金属素素を含むできる。 とアルミニウムの合金が用いられる。これらの組成物では、 は、いくらかの鉄およびチタンに加えてその他無視し得・・・ る程度の量の不純物をも含むものである。

【0138】支持体は、必要に応じて表面処理される。 例えば感光性平版印刷版の場合には、支持体の表面に、 親水化処理が施される。また金属、特にアルミニウムの 表面を有する支持体の場合には、砂目立て処理、ケイ酸 ソーダ、弗化ジルコニウム酸カリウム、リン酸塩等の水 溶液への浸漬処理、あるいは陽極酸化処理などの表面処 理がなされていることが好ましい。また、米国特許第 2. 714.066号明細書に記載されているように、 砂目立てしたのちケイ酸ナトリウム水溶液に浸漬処理し たアルミニウム板、米国特許第3,181,461号明 細書に記載されているようにアルミニウム板を陽極酸化 処理を行った後にアルカリ金属ケイ酸塩の水溶液に浸漬 処理したものも好適に使用される。上記陽極酸化処理 は、例えば、リン酸、クロム酸、硫酸、ホウ酸等の無機 酸、若しくはシュウ酸、スルファミン酸等の有機酸また はこれらの塩の水溶液又は非水溶液の単独又は二種以上 を組み合わせた電解液中でアルミニウム板を陽極として 電流を流すことにより実施される。

【0139】また、米国特許第3,658,662号明 細書に記載されているようなシリケート電着も有効である。これらの親水化処理は、支持体の表面を親水性とする為に施される以外に、その上に設けられる感光性樹脂組成物との有害な反応を防ぐ為や、感光層との密着性を向上させる為に施されるものである。アルミニウム板を砂目立てするに先立って、必要に応じて表面の圧延油を除去すること及び清浄なアルミニウム面を表出させるためにその表面の前処理を施しても良い。前者のためには、トリクレン等の溶剤、界面活性剤等が用いられている。又後者のためには水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ・エッチング剤を用いる方法が広く行われている。

【0140】砂目立て方法としては、機械的、化学的お よび電気化学的な方法のいずれの方法も有効である。機 械的方法としては、ボール研磨法、ブラスト研磨法、軽 石のような研磨剤の水分散スラリーをナイロンブラシで 擦りつけるブラシ研磨法などがあり、化学的方法として は、特開昭54-31187号公報に記載されているよ うな鉱酸のアルミニウム塩の飽和水溶液に浸漬する方法 が適しており、電気化学的方法としては塩酸、硝酸また はこれらの組合せのような酸性電解液中で交流電解する 方法が好ましい。このような粗面化方法の内、特に特開 昭55-137993号公報に記載されているような機 械的粗面化と電気化学的粗面化を組合せた粗面化方法 は、感脂性画像の支持体への接着力が強いので好まし い。上記の如き方法による砂目立ては、アルミニウム板 の表面の中心線表面粗さ (Ra) が 0.3~1.0 μm となるような範囲で施されることが好ましい。このよう にして砂目立てされたアルミニウム板は必要に応じて水 洗および化学的にエッチングされる。

【0141】本発明の平版印刷版原版としては塩酸を含 有する水溶液を用いて電気化学的粗面化処理されたアル ミニウム支持体を用いることが特に好ましい。この様に 処理された支持体を用いた場合、印刷時の非画像部やブ ランケットの汚れ性に非常に優れた印刷版を得ることが できる。画像部/非画像部のディスクリミネーションに 優れる本発明の画像形成層を併用することで、上記の優 れた汚れ性と耐刷性を両立可能である。本発明の好まし い実施態様である、塩酸を含有する水溶液を電解液とす る電気化学的な処理によって粗面化した基版について詳 しく述べる。塩酸を主とする電解液を用いた電気化学的 粗面化処理の場合には、平均開口径が 0.01~数μ m、深さと平均開口径の比が O. 1~O. 5の小ピット が形成されるのと同時に平均開口径が数μ m~数10μ mの大きなうねりの二重構造が形成されやすいので、汚 れ難さと耐刷性にとって望ましい粗面化形状が得られ る。電解液には、必要に応じて、硝酸塩、塩化物、アミ ン類、アルデヒド類、リン酸、クロム酸、ホウ酸、酢 酸、シュウ酸等を加えることができるが、中でも特に酢 酸が好ましい。電気化学的粗面化処理において、印加される電圧は $1\sim50\,\mathrm{V}$ が好ましく、 $5\sim30\,\mathrm{V}$ がさらに好ましい。電流密度(ピーク値)は $5\sim20\,\mathrm{OA/dm}^2$ が好ましく、 $20\sim150\,\mathrm{A/dm}^2$ がさらに好ましい。電気量は、全処理工程を合計して $10\sim200\,\mathrm{CC/dm}^2$ がさらに好ましく、 $20\sim1000\,\mathrm{C/dm}^2$ がさらに好ましく、 $20\sim1000\,\mathrm{C/dm}^2$ がさらに好ましい。温度は $10\sim60\,\mathrm{C}$ が好ましく、 $15\sim45\,\mathrm{C}$ がさらに好ましい。周波数は $10\sim200\,\mathrm{Hz}$ が好ましく、 $40\sim150\,\mathrm{Hz}$ がさらに好ましい。塩酸濃度は $0.1\sim5\,\mathrm{W}$ が好ましく、電解に使用する電流波形は、正弦波、矩形波、台形波、鋸歯状波等、求める粗面化形状により適宜選択されるが、特に矩形波が好ましい。

【0142】上記の塩酸含有水溶液を電解液とする電気 化学的粗面化処理は、機械的粗面化処理や異なる条件の 電気化学的粗面化処理と組み合わせて用いることもでき る。機械的粗面化処理は電気化学的粗面化処理の前、前 記アルカリ水溶液を用いた溶解処理に先だって行うのが 好ましい。機械的粗面化処理の方法は特に限定されない が、ブラシ研磨、ホーニンク研磨が好ましい。ブラシ研 磨では、例えば毛径0.2~1mmのブラシ毛を植毛し た円筒状プラシを回転し、研磨剤を水に分散させたスラ リーを接触面に供給しなからアルミニウム版表面に押し つけて粗面化処理を行う。ホーニング研磨では、研磨剤 を水に分散させたスラリーをノズルより圧力をかけて射 出し、アルミニウム版表面に斜めから衝突させて粗面化 処理を行う。さらに、予め粗面化処理されたシートをア ルミニウム版表面に張り合わせ、圧力をかけて粗面パタ ーンを転写することにより機械的粗面化処理を行うこと もできる。なお、上記機械的粗面化処理を行う場合は、 前記の溶剤脱脂処理またはエマルジョン脱脂処理を省略 することができる。

【0143】異なる条件の電気化学的組面化処理として は、硝酸を主体とする電気化学的な粗面化処理をあげる ことができる。硝酸を主体とする酸性水溶液は、通常の 直流電流または交流電流を用いた電気化学的粗面化処理 に用いられるものでよい。例えば、硝酸アルミニウム、 硝酸ナトリウム、硝酸アンモニウム等の硝酸化合物のう ち一つ以上を、0.01g/1から飽和に達するまでの 濃度で、硝酸濃度5~15g/1の硝酸水溶液に添加し て使用することができる。硝酸を主体とする酸性水溶液 中には、鉄、鋼、マンガン、ニッケル、チタン、マグネ シウム、ケイ素等のアルミニウム合金中に含まれる金属 等が溶解されていても良い。硝酸を主体とする酸性水溶 液としては、中でも、硝酸と、アルミニウム塩と、硝酸 塩とを含有し、かつ、アルミニウムイオンが1~15g /1、好ましくは1~10g/1、アンモニウムイオン が10~300ppmとなるように、硝酸濃度5~15 g/lの硝酸水溶液中に硝酸アルミニウムおよび硝酸ア ンモニウムを添加して得られたものを用いることが好ま しい。なお、上記アルミニウムイオンおよびアンモニウ

ムイオンは、電気化学的粗面化処理を行っている間に自 然発生的に増加してくるものである。また、この際の液 温は10~95℃であるのが好ましく、40~80℃で あるのがより好ましい。

【0144】上記の粗面化処理を施された本発明の平版 印刷用原版は、粗面化形状の小ピットの平均開口径が $0.01 \sim 3 \mu m$ であることが好ましい。より好ましく は0.05~2µmで、特に好ましくは0.05~1. 0 μ m である。この範囲内で、満足な印刷での汚れ難さ や耐刷性が確保でき、また良好な耐刷性が得られる。ま た、小ピットの平均深さの平均開口径に対する比は、 0.1~0.5であることが好ましい。より好ましくは 0.1~0.3、特に好ましいのは0.15~0.2で ある。この範囲内で印刷での汚れ難さや耐刷性が劣化す ることなく、また汚れ難さも劣化せず、好ましい。粗面 化形状の大きなうねりの平均開口径は3~20 µmが好 ましい。より好ましくは3~17μmで、特に好ましく は4~10 µ mである。この範囲において、印刷での汚 れ難さや耐刷性が劣化することなく、かつ汚れ性も劣化 せず、好ましい。

【0145】エッチング処理液は、通常アルミニウムを 溶解する塩基あるいは酸の水溶液より選ばれる。この場 合、エッチングされた表面に、エッチング液成分から誘 導されるアルミニウムと異なる被膜が形成されないもの でなければならない。好ましいエッチング剤を例示すれている。1481有機下塗層;本発明の感光性平版印刷版に ば、塩基性物質としては水酸化ナトリウム、水酸化カリ電流には感光層を塗設する前に有機下塗層を設けることが非画 ウム、リン酸三ナトリウム、リン酸二ナトリウム、リン ルミニウムよりイオン化傾向の低い金属例えば亜鉛、クデー・デアミノエチルホスホン酸などのアミノ基を有するホス ロム、コバルト、ニッケル、銅等の塩はエッチング表面 に不必要な被膜を形成するから好ましくない。これ等の エッチング剤は、使用濃度、温度の設定において、使用 するアルミニウムあるいは合金の溶解速度が浸漬時間1 分あたり0.3グラムから40g/m²になる様に行な われるのが最も好ましいが、これを上回るあるいは下回 るものであっても差支えない。

【0146】エッチングは上記エッチング液にアルミニ ウム板を浸漬したり、該アルミニウム板にエッチング液 を塗布すること等により行われ、エッチング量が0.5 $\sim 10 \text{ g/m}^2$ の範囲となるように処理されることが好 ましい。上記エッチング剤としては、そのエッチング速 度が早いという特長から塩基の水溶液を使用することが 望ましい。この場合、スマットが生成するので、通常デ スマット処理される。デスマット処理に使用される酸 は、硝酸、硫酸、リン酸、クロム酸、フッ酸、ホウフッ 化水素酸等が用いられる。エッチング処理されたアルミ ニウム板は、必要により水洗及び陽極酸化される。陽極 酸化は、この分野で従来より行なわれている方法で行な うことができる。具体的には、硫酸、リン酸、クロム

酸、シュウ酸、スルファミン酸、ベンゼンスルホン酸等 あるいはそれらの二種類以上を組み合せた水溶液又は非 水溶液中でアルミニウムに直流または交流の電流を流す と、アルミニウム支持体表面に陽極酸化被膜を形成させ ることができる。

【0147】陽極酸化の処理条件は使用される電解液に よって種々変化するので一般には決定され得ないが一般 的には電解液の濃度が1~80重量%、液温5~70 ℃、電流密度 0. 5~60アンペア/dm²、電圧 1~10 0 V、電解時間30秒~50分の範囲が適当である。こ れらの陽極酸化処理の内でも、とくに英国特許第1,4 12,768号明細書に記載されている硫酸中で高電流 密度で陽極酸化する方法および米国特許第3,511, 661号明細書に記載されているリン酸を電解浴として 陽極酸化する方法が好ましい。上記のように粗面化さ れ、さらに陽極酸化されたアルミニウム板は、必要に応 じて親水化処理しても良く、その好ましい例としては米 国特許第2、714、066号及び同第3、181、4 61号に開示されているようなアルカリ金属シリケー ト、例えばケイ酸ナトリウム水溶液または特公昭36-22063号公報に開示されている弗化ジルコニウム酸 カリウムおよび米国特許第4,153,461号明細書 に開示されているようなポリビニルホスホン酸で処理す る方法がある。

像部の感光層残りを減らす上で好ましい。かかる有機下 酸三カリウム、リン酸二カリウム等;酸性物質としてはニュニ 塗層に用いられる有機化合物としては例えば、カルボキー alles できなが、硫酸、過硫酸、リン酸、塩酸及びその塩等であるが、アネンキャンメチルセルロース、デキストリン、アラビアガム、2 cm - 1/2 cm - 1/ ホン酸類、置換基を有してもよいフェニルホスホン酸、 ナフチルホスホン酸、アルキルホスホン酸、グリセロホ スホン酸、メチレンジホスホン酸およびエチレンジホス ホン酸などの有機ホスホン酸、置換基を有してもよいフ ェニルリン酸、ナフチルリン酸、アルキルリン酸および グリセロリン酸などの有機リン酸、置換基を有してもよ いフェニルホスフィン酸、ナフチルホスフィン酸、アル キルホスフィン酸およびグリセロホスフィン酸などの有 機ホスフィン酸、グリシンやβ-アラニンなどのアミノ 酸類、およびトリエタノールアミンの塩酸塩などのヒド ロキシル基を有するアミンの塩酸塩などから選ばれる

Lateral Land

【0149】その他ポリ(p-ビニル安息香酸)などで 代表される構造単位を分子中に有する高分子化合物群の 中から選ばれる少なくとも1種の化合物を用いることが できる。より具体的にはp-ビニル安息香酸とビニルベン ジルトリエチルアンモニウム塩との共重合体、p-ビニル 安息香酸とビニルベンジルトリメチルアンモニウムクロ リドとの共重合体などがあげられる。

が、二種以上混合して用いてもよい。

【0150】この有機下塗層は次のような方法で設ける

ことができる。即ち、水またはメタノール、エタノー ル、メチルエチルケトンなどの有機溶剤もしくはそれら の混合溶剤に上記の有機化合物を溶解させた溶液をアル ミニウム板上に塗布、乾燥して設ける方法と、水または メタノール、エタノール、メチルエチルケトンなどの有 機溶剤もしくはそれらの混合溶剤に上記の有機化合物を 溶解させた溶液に、アルミニウム板を浸漬して上記有機 化合物を吸着させ、しかる後、水などによって洗浄、乾 燥して有機下塗層を設ける方法である。前者の方法で は、上記の有機化合物の0.005~10重量%の濃度 の溶液を種々の方法で塗布できる。例えば、バーコータ 一塗布、回転塗布、スプレー塗布、カーテン塗布などい ずれの方法を用いてもよい。また、後者の方法では、溶 液の濃度は0.01~20重量%、好ましくは0.05 ~5重量%であり、浸漬温度は20~90℃、好ましく は25~50℃であり、浸漬時間は0.1秒~20分、 好ましくは2秒~1分である。

【0151】これに用いる溶液は、アンモニア、トリエチルアミン、水酸化カリウムなどの塩基性物質や、塩酸、リン酸などの酸性物質によりpHを調節し、pH1~12の範囲で使用することもできる。また、感光性平版印刷版の調子再現性改良のために黄色染料を添加することもできる。さらにこの溶液には、下記一般式(a)で示される化合物を添加することもできる。

一般式 (a)

操行性 一一

(HO) x-R5- (COOH) y

【0152】バックコート; 支持体の裏面には、必要に応じてバックコートが設けられる。かかるバックコートとしては特開平5-45885 号公報記載の有機高分子化合物および特開平6-35174 号公報記載の有機または無機金属化合物を加水分解および重縮合させて得られる金属酸化物からなる被覆層が好ましく用いられる。これらの被覆層のうち、 $Si(OC_4H_3)_4$ 、 $Si(OC_2H_5)_4$ 、 $Si(OC_3H_7)_4$ 、 $Si(OC_4H_9)_4$ などのケイ素のアルコキシ化合物が安価で入手し易く、それから得られる金属酸化物の被覆層が耐現像液に優れており特に好ましい。

【0153】上記のようにして作成された平版印刷版は、通常、像露光、現像処理を施される。像露光に用いられる活性光線の光源としては、例えば、水銀灯、メタルハライドランプ、キセノンランプ、ケミカルランプ、カーボンアーク灯等がある。放射線としては、電子線、X線、イオンビーム、遠赤外線などがある。またg線、i線、Deep-UV光、高密度エネルギービーム(レーザービーム)も使用される。レーザービームとしてはヘリウム・ネオンレーザー、アルゴンレーザー、クリプトンレーザー、ヘリウム・カドミウムレーザー、KrFエキシマレーザー等が挙げられる。またレーザー直描型印刷版においては近赤外から赤外領域に発光波長を持つ光源が好ましく、固体レーザ、半導体レーザが特に好ましい。

【0154】本発明に用いられる現像液としては、特公 昭57-7427号に記載されているような現像液があ げられ、ケイ酸ナトリウム、ケイ酸カリウム、水酸化ナ トリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、第三リン 酸ナトリウム、第二リン酸ナトリウム、第三リン酸アン モニウム、第二リン酸アンモニウム、メタケイ酸ナトリ ウム、重炭酸ナトリウム、アンモニア水などのような無 機アルカリ剤やモノエタノールアミンまたはジエタノー ルアミンなどのような有機アルカリ剤の水溶液が適当で ある。このようなアルカリ溶液の濃度が0.1~10重 量%、好ましくは0.5~5重量%になるように添加さ れる。また、本発明の平版印刷版は特に、実質的にシリ ケートを含まない現像液を用いる際に有用である。シリ ケートを含む現像液は画像部と非画像部のディスクリミ ネーションを拡大させることができ、二広く用いられてい るが、長期の使用によって不溶性のカスを生じる問題 や、現像液pHが高pHに限定され、作業環境上好まし く無いという問題を有していた。本発明のフッ素系ポリ マーを含有することで、シリケート現像液を用いること なく十分なディスクリミネーションが得られる。即ち、 本発明の好ましい実施態様は、「本発明のフッ素系ポリ マーを含有する画像形成層からなる平版印刷版原版を画 像様に露光した後、実質的にシリケートを含有しない現 像液により処理する製版方法」である。ここで、実質的 にシリケートを含有しない現像液とは、SiO。含有量 が0.5重量%以下、好ましくは0.1重量%以下、更 に好ましくは0.01重量%以下の現像液を表す。

【0155】本発明の感光性樹脂組成物を用いる平版印刷版の現像液として好ましいものは、(a) 非還元糖から選ばれる少なくとも一種の糖類および(b) 少なくとも一種の塩基を含有し、pHが9.0~13.5の範囲にある現像液である。以下この現像液について詳しく説明する。なお、本明細書中において、特にことわりのない限り、現像液とは現像開始液(狭義の現像液)と現像補充液とを意味する。

【0156】この現像液は、その主成分が、非還元糖か

ら選ばれる少なくとも一つの化合物と、少なくとも一種 の塩基からなり、液のpHが9.0~13.5の範囲で あることが好ましい。かかる非還元糖とは、遊離のアル デヒド基やケトン基を持たず、還元性を示さない糖類で あり、還元基同士の結合したトレハロース型少糖類、糖 類の還元基と非糖類が結合した配糖体および糖類に水素 添加して還元した糖アルコールに分類され、何れも好適 に用いられる。トレハロース型少糖類には、サッカロー スやトレハロースがあり、配糖体としては、アルキル配 糖体、フェノール配糖体、カラシ油配糖体などが挙げら れる。また糖アルコールとしてはD. L-アラビット、 リビット、キシリット、D, L-ソルビット、D, L-マ ンニット、D, L-イジット、D, L-タリット、ズリシ ットおよびアロズルシットなどが挙げられる。更に二糖 類の水素添加で得られるマルチトールおよびオリゴ糖の 水素添加で得られる還元体(還元水あめ)が好適に用い られる。これらの中で特に好ましい非還元糖は糖アルコ ールとサッカロースであり、特にD-ソルビット、サッ カロース、還元水あめが適度なpH領域に緩衝作用があ ることと、低価格であることで好ましい。

【0157】これらの非還元糖は、単独もしくは二種以上を組み合わせて使用でき、それらの現像液中に占める割合は0.1~30重量%が好ましく、更に好ましくは、1~20重量%である。この範囲以下では十分な緩衝作用が得られず、またこの範囲以上の濃度では、高濃縮化し難く、また原価アップの問題が出てくる。尚、還元糖を塩基と組み合わせて使用した場合、経時的に褐色に変色し、pHも徐々に下がり、よって現像性が低下するという問題点がある。

【0~158】非還元糖に組み合わせる塩基としては従来 より知られているアルカリ剤が使用できる。例えば、水 酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、リ ン酸三ナトリウム、リン酸三カリウム、リン酸三アンモ ニウム、リン酸二ナトリウム、リン酸二カリウム、リン 酸二アンモニウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭 酸アンモニウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウ ム、炭酸水素アンモニウム、ホウ酸ナトリウム、ホウ酸 カリウム、ホウ酸アンモニウムなどの無機アルカリ剤が 挙げられる。また、モノメチルアミン、ジメチルアミ ン、トリメチルアミン、モノエチルアミン、ジエチルア ミン、トリエチルアミン、モノイソプロピルアミン、ジ イソプロピルアミン、トリイソプロピルアミン、n-ブ チルアミン、モノエタノールアミン、ジエタノールアミ ン、トリエタノールアミン、モノイソプロパノールアミ ン、ジイソプロパノールアミン、エチレンイミン、エチ レンジアミン、ピリジンなどの有機アルカリ剤も用いら れる。

【0159】これらのアルカリ剤は単独もしくは二種以上を組み合わせて用いられる。これらの中で好ましいのは水酸化ナトリウム、水酸化カリウムである、その理由

は、非還元糖に対するこれらの量を調整することにより広いp H領域でp H調整が可能となるためである。また、リン酸三ナトリウム、リン酸三カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなどもそれ自身に緩衝作用があるので好ましい。これらのアルカリ剤は現像液のp Hを $9.0\sim13.5$ の範囲になるように添加され、その添加量は所望のp H、非還元糖の種類と添加量によって決められるが、より好ましいp H範囲は $10.0\sim13.2$ である。

【0160】現像液には更に、糖類以外の弱酸と強塩基 からなるアルカリ性緩衝液が併用できる。かかる緩衝液 として用いられる弱酸としては、解離定数(pKa)が 10.0~13.2のものが好ましい。このような弱酸 としては、Pergamon Press社発行のIONISATION CONSTAN TS OF ORGANIC ACIDS IN AQUEOUS SOLUTIONなどに記載 されているものから選ばれ、例えば2,2,3,3-テ トラフルオロプロパノール-1 (PKa12.74)、 トリフルオロエタノール(同12.37)、トリクロロ エタノール (同12.24) などのアルコール類、ピリ ジン-2-アルデヒド(同12.68)、ピリジン-4-ア ルデヒド(同12.05)などのアルデヒド類、サリチ ル酸(同13.0)、3-ヒドロキシ-2-ナフトエ酸 (同12.84)、カテコール(同12.6)、没食子 酸(同12.4)、スルホサリチル酸(同11.7)、 3, 4-ジヒドロキシスルホン酸 (同12.2) 3, 日 物物に対象に対象に対象 4-ジヒドロキシ安息香酸(同11.94)、1,2, 12.2012 (1.1.1) ロキノン(同11.56)、ピロガロール(同11.3)(強烈も、1950) 4) で、o-クレゾール(同10:33)、レゾルシノーにまる中央製造曲の ル(同11.27)、p-クレゾール(同10.2 7)、m-クレゾール(同10.09)などのフェノー ウェーデー (1.1.1) ル性水酸基を有する化合物、

【0161】2-ブタノンオキシム(同12.45)、 アセトキシム (同12.42)、1,2-シクロヘプタ ンジオンジオキシム(同12.3)、2-ヒドロキシベ ンズアルデヒドオキシム(同12.10)、ジメチルグ リオキシム (同11.9)、エタンジアミドジオキシム (同11.37)、アセトフェノンオキシム(同11. 35) などのオキシム類、アデノシン (同12.5 6) 、イノシン(同12.5)、グアニン(同12. 3) 、シトシン (同12.2) 、ヒポキサンチン (同1 2. 1) 、キサンチン(同11. 9) などの核酸関連物 質、他に、ジエチルアミノメチルホスホン酸(同12. 32)、1-アミノ-3,3,3-トリフルオロ安息香酸 (同12.29)、イソプロピリデンジホスホン酸(同 12.10)、1,1-エチリデンジホスホン酸(同1 1.54)、1,1-エチリデンジホスホン酸1-ヒドロ キシ (同11.52)、ベンズイミダゾール (同12. 86)、チオベンズアミド(同12.8)、ピコリンチ オアミド(同12.55)、バルビツル酸(同12.

5) などの弱酸が挙げられる。

【0162】これらの弱酸の中で好ましいのは、スルホサリチル酸、サリチル酸である。これらの弱酸に組み合わせる塩基としては、水酸化ナトリウム、同アンモニウム、同カリウムおよび同リチウムが好適に用いられる。これらのアルカリ剤は単独もしくは二種以上を組み合わせて用いられる。上記の各種アルカリ剤は濃度および組み合わせによりpHを好ましい範囲内に調整して使用される。

【0163】現像液には、現像性の促進や現像カスの分散および印刷版画像部の親インキ性を高める目的で必要に応じて種々界面活性剤や有機溶剤を添加できる。好ましい界面活性剤としては、アニオン系、カチオン系、ノニオン系および両性界面活性剤が挙げられる。

【0164】界面活性剤の好ましい例としては、ポリオ キシエチレンアルキルエーテル類、ポリオキシエチレン アルキルフェニルエーテル類、ポリオキシエチレンポリ スチリルフェニルエーテル類、ポリオキシエチレンポリ オキシプロピレンアルキルエーテル類、グリセリン脂肪 酸部分エステル類、ソルビタン脂肪酸部分エステル類、 ペンタエリスリトール脂肪酸部分エステル類、プロピレ ングリコールモノ脂肪酸エステル類、しょ糖脂肪酸部分 エステル類、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸部分 エステル類、ポリオキシエチレンソルビトール脂肪酸部 分エステル類、ポリエチレングリコール脂肪酸エステル 類、ポリグリセリン脂肪酸部分エステル類、ポリオキシ エチレン化ひまし油類、ポリオキシエチレングリセリン 脂肪酸部分エステル類、脂肪酸ジエタノールアミド類、 N, N-ビス-2-ヒドロキシアルキルアミン類、ポリオ キシエチレンアルキルアミン、トリエタノールアミン脂 肪酸エステル、トリアルキルアミンオキシドなどの非イ オン性界面活性剤、

【0165】脂肪酸塩類、アビエチン酸塩類、ヒドロキ シアルカンスルホン酸塩類、アルカンスルホン酸塩類、 ジアルキルスルホ琥珀酸エステル塩類、直鎖アルキルベ ンゼンスルホン酸塩類、分岐鎖アルキルベンゼンスルホ ン酸塩類、アルキルナフタレンスルホン酸塩類、アルキ ルフェノキシポリオキシエチレンプロピルスルホン酸塩 類、ポリオキシエチレンアルキルスルホフェニルエーテ ル塩類、N-メチル-N-オレイルタウリンナトリウム 塩、N-アルキルスルホ琥珀酸モノアミドニナトリウム 塩、石油スルホン酸塩類、硫酸化牛脂油、脂肪酸アルキ ルエステルの硫酸エステル塩類、アルキル硫酸エステル 塩類、ポリオキシエチレンアルキルエーテル硫酸エステ ル塩類、脂肪酸モノグリセリド硫酸エステル塩類、ポリ オキシエチレンアルキルフェニルエーテル硫酸エステル 塩類、ポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテル硫 酸エステル塩類、アルキルリン酸エステル塩類、ポリオ キシエチレンアルキルエーテルリン酸エステル塩類、ポ リオキシエチレンアルキルフェニルエーテルリン酸エス

テル塩類、スチレン/無水マレイン酸共重合物の部分鹸 化物類、オレフィン/無水マレイン酸共重合物の部分鹸 化物類、

【0166】ナフタレンスルホン酸塩ホルマリン縮合物類などのアニオン界面活性剤、アルキルアミン塩類、テトラブチルアンモニウムブロミド等の第四級アンモニウム塩類、ポリオキシエチレンアルキルアミン塩類、ポリエチレンポリアミン誘導体などのカチオン性界面活性剤、カルボキシベタイン類、アミノカルボン酸類、スルホベタイン類、アミノ硫酸エステル類、イミダゾリン類などの両性界面活性剤が挙げられる。以上挙げた界面活性剤の中でポリオキシエチレンとあるものは、ポリオキシメチレン、ポリオキシプロピレン、ポリオキシブチレンなどのポリオキシアルキレンに読み替えることもでき、それらの界面活性剤もまた包含される。

【0167】更に好ましい界面活性剤は分子内にパーフ ルオロアルキル基を含有するフッ素系の界面活性剤であ る。かかるフッ素系界面活性剤としては、パーフルオロ アルキルカルボン酸塩、パーフルオロアルキルスルホン 酸塩、パーフルオロアルキルリン酸エステルなどのアニ オン型、パーフルオロアルキルベタインなどの両性型、 パーフルオロアルキルトリメチルアンモニウム塩などの カチオン型およびパーフルオロアルキルアミンオキサイ ド、パーフルオロアルキルエチレンオキシド付加物、パ ーフルオロアルキル基および親水性基含有オリゴマー、 パーフルオロアルキル基および親油性基含有オリゴマ ー、パーフルオロアルキル基、親水性基および親油性基 含有オリゴマー、パーフルオロアルキル基および親油性 基含有ウレタンなどの非イオン型が挙げられる。上記の 界面活性剤は、単独もしくは2種以上を組み合わせて使 用することができ、現像液中に0.001~10重量 %、より好ましくは0.01~5重量%の範囲で添加さ れる。

【0168】現像液には、種々の現像安定化剤を用いることができる。それらの好ましい例として、特開平6-282079号公報記載の糖アルコールのポリエチレングリコール付加物、テトラブチルアンモニウムヒドロキシドなどのテトラアルキルアンモニウム塩、テトラブチルホスホニウムブロマイドなどのホスホニウム塩およびジフェニルヨードニウムクロライドなどのヨードニウム塩が好ましい例として挙げられる。更には、特開昭50-51324号公報記載のアニオン界面活性剤または両性界面活性剤、また特開昭55-95946号公報記載の水溶性カチオニックポリマー、特開昭56-142528号公報に記載されている水溶性の両性高分子電解質を挙げることができる。

【0169】更に、特開昭59-84241号公報のアルキレングリコールが付加された有機ホウ素化合物、特開昭60-111246号公報記載のポリオキシエチレン・ポリオキシプロピレンブロック重合型の水溶性界面

活性剤、特開昭60-129750号公報のポリオキシ エチレン・ポリオキシプロピレンを置換したアルキレン ジアミン化合物、特開昭61-215554号公報記載 の重量平均分子量300以上のポリエチレングリコー ル、特開昭63-175858号公報のカチオン性基を 有する含フッ素界面活性剤、特開平2-39157号公 報の酸またはアルコールに4モル以上のエチレンオキシ ドを付加して得られる水溶性エチレンオキシド付加化合 物と、水溶性ポリアルキレン化合物などが挙げられる。 【0170】現像液には更に必要により有機溶剤が加え られる。かかる有機溶剤としては、水に対する溶解度が 約10重量%以下のものが適しており、好ましくは5重 量%以下のものから選ばれる。例えば、1-フェニルエ タノール、2-フェニルエタノール、3-フェニル-1-プ ロパノール、4-フェニル-1-プタノール、4-フェニル -2-プタノール、2-フェニル-1-プタノール、2-フェ ノキシエタノール、2-ベンジルオキシエタノール、o-メトキシベンジルアルコール、m-メトキシベンジルア ルコール、p-メトキシベンジルアルコール、ベンジル アルコール、シクロヘキサノール、2-メチルシクロヘ キサノール、3-メチルシクロヘキサノールおよび4-メ チルシクロヘキサノール、N-フェニルエタノールアミ ンおよびN-フェニルジエタノールアミンなどを挙げる ことができる。有機溶剤の含有量は使用液の総重量に対 ☆ - 『 - ☆ - ☆ - で - 1 ~ 5 重量%である。その使用量は界面活性剤 - ☆ ☆ - 10 で 10 ※ 10 の 重量%であり、より好ましくは 0 ※ 5 ~ 4 - ☆ ☆ - ☆ - ☆ - ☆ の使用量と密接な関係があり、有機溶剤の量が増すにつ 重量%である。 れ、界面活性剤の量は増加させることが好ましい。これ · Taranama と有機溶剤が完全に溶解せず、従って、良好な現像性の 「Aranama せるごともできる。硬水軟化剤としては例えば、ポリリ [aranama taranama taranama taranama ta 確保が期待できなくなるからである。

【0171】現像液には更に還元剤を加えることができ る。これは印刷版の汚れを防止するものであり、特に感 光性ジアゾニウム塩化合物を含むネガ型感光性平版印刷 版を現像する際に有効である、好ましい有機還元剤とし ては、チオサリチル酸、ハイドロキノン、メトール、メ トキシキノン、レゾルシン、2-メチルレゾルシンなど のフェノール化合物、フェニレンジアミン、フェニルヒ ドラジンなどのアミン化合物が挙げられる。更に好まし い無機の還元剤としては、亜硫酸、亜硫酸水素酸、亜リ ン酸、亜リン酸水素酸、亜リン酸二水素酸、チオ硫酸お よび亜ジチオン酸などの無機酸のナトリウム塩、カリウ ム塩、アンモニウム塩などを挙げることができる。これ らの還元剤のうち汚れ防止効果が特に優れているのは亜 硫酸塩である。これらの還元剤は使用時の現像液に対し て好ましくは、0.05~5重量%の範囲で含有され

【0172】現像液には更に有機カルボン酸を加えるこ ともできる。好ましい有機カルボン酸は炭素原子数6~ 20の脂肪族カルボン酸および芳香族カルボン酸であ る。脂肪族カルボン酸の具体的な例としては、カプロン 酸、エナンチル酸、カプリル酸、ラウリン酸、ミリスチ ン酸、パルミチン酸およびステアリン酸などがあり、特 に好ましいのは炭素数8~12のアルカン酸である。ま た炭素鎖中に二重結合を有する不飽和脂肪酸でも、枝分 かれした炭素鎖のものでもよい。芳香族カルボン酸とし てはベンゼン環、ナフタレン環、アントラセン環などに カルボキシル基が置換された化合物で、具体的には、o -クロロ安息香酸、p-クロロ安息香酸、o-ヒドロキシ 安息香酸、p-ヒドロキシ安息香酸、o-アミノ安息香 酸、p-アミノ安息香酸、2, 4-ジヒドロシ安息香酸、 2, 5-ジヒドロキシ安息香酸、2, 6-ジヒドロキシ安 息香酸、2, 3-ジヒドロキシ安息香酸、3, 5-ジヒド ロキシ安息香酸、没食子酸、1-ヒドロキシ-2-ナフト エ酸、3-ヒドロキシ-2-ナフトエ酸、2-ヒドロキシ-1-ナフトエ酸、1-ナフトエ酸、2-ナフトエ酸などが あるがヒドロキシナフトエ酸は特に有効である。

【0173】上記脂肪族および芳香族カルボン酸は水溶 性を高めるためにナトリウム塩やカリウム塩またはアン モニウム塩として用いるのが好ましい。本発明で用いる 現像液の有機カルボン酸の含有量は格別な制限はない が、0.1重量%より低いと効果が十分でなく、また1 0 重量%以上ではそれ以上の効果の改善が計れないばか りか、別の添加剤を併用する時に溶解を妨げることがあ る。従って、好ましい添加量は使用時の現像液に対して

【0174】現像液には、更に必要に応じて、防腐剤、 ン酸およびそのナトリウム塩、カリウム塩およびアンモ ニウム塩、エチレンジアミンテトラ酢酸、ジエチレント リアミンペンタ酢酸、トリエチレンテトラミンヘキサ酢 酸、ヒドロキシエチルエチレンジアミントリ酢酸、ニト リロトリ酢酸、1, 2-ジアミノシクロヘキサンテトラ 酢酸および1、3-ジアミノ-2-プロパノールテトラ酢 酸などのアミノポリカルボン酸およびそれらのナトリウ ム塩、カリウム塩およびアンモニウム塩、アミノトリ (メチレンホスホン酸)、エチレンジアミンテトラ (メ チレンホスホン酸)、ジエチレントリアミンペンタ(メ チレンホスホン酸)、トリエチレンテトラミンヘキサ (メチレンホスホン酸)、ヒドロキシエチルエチレンジ アミントリ (メチレンホスホン酸) および1-ヒドロキ シタエン-1, 1-ジホスホン酸やそれらのナトリウム 塩、カリウム塩およびアンモニウム塩を挙げることがで きる。

【0175】このような硬水軟化剤はそのキレート化と 使用される硬水の硬度および硬水の量によって最適値が 変化するが、一般的な使用量を示せば、使用時の現像液 に0.01~5重量%、より好ましくは0.01~0. 5重量%の範囲である。この範囲より少ない添加量では 所期の目的が十分に達成されず、添加量がこの範囲より 多い場合は、色抜けなど、画像部への悪影響がでてく る。現像液の残余の成分は水である。現像液は、使用時 よりも水の含有量を少なくした濃縮液としておき、使用 時に水で希釈するようにしておくことが運搬上有利であ る。この場合の濃縮度は、各成分が分離や析出を起こさ ない程度が適当である。

【0176】本発明の感光性樹脂組成物を用いる平版印 刷版の現像液としてはまた、特開平6-282079号 公報記載の現像液も使用できる。これは、SiO2/M2 O (Mはアルカリ金属を示す) のモル比が 0.5~2. 0の珪酸アルカリ金属塩と、水酸基を4以上有する糖ア ルコールに5モル以上のエチレンオキシドを付加して得 られる水溶性エチレンオキシド付加化合物を含有する現 像液である。糖アルコールは糖のアルデヒド基およびケ トン基を還元してそれぞれ第一、第二アルコール基とし たものに相当する多価アルコールである。糖アルコール の貝体的な例としては、D, L-トレイット、エリトリ ット、D, L-アラビット、リビット、キシリット、 D, L-ソルビット、D, L-マンニット、D, L-イジ ット、D, L-タリット、ズルシット、アロズルシット などであり、更に糖アルコールを縮合したジ、トリ、テ トラ、ペンタおよびヘキサグリセリンなども挙げられ る。上記水溶性エチレンオキシド付加化合物は上記糖ア 付加することにより得られる。さらにエチレンオキシド 付加化合物には必要に応じてプロピレンオキシドを溶解 性が許容できる範囲でブロック共重合させてもよい。こ **早にきる。 これらのエチレンオキシド付加化合物は単独もしくは二種** 以上を組み合わせて用いてもよい。"これらの水溶性エチ レンオキシド付加化合物の添加量は現像液(使用液)に 対して0.001~5重量%が適しており、より好まし くは0.001~2重量%である。

eries Nationalis

【0177】この現像液にはさらに、現像性の促進や現 像カスの分散および印刷版画像部の親インキ性を高める 目的で必要に応じて、前述の種々の界面活性剤や有機溶 剤を添加できる。

【0178】かかる組成の現像液で現像処理されたPS 版は水洗水、界面活性剤等を含有するリンス液、アラビ アガムや澱粉誘導体等を主成分とするフィニッシャーや 保護ガム液で後処理を施される。本発明のPS版の後処 理にはこれらの処理を種々組み合わせて用いることがで

【0179】近年、型版・印刷業界では製版作業の合理 化および標準化のため、PS版用の自動現像機が広く用 いられている。この自動現像機は、一般に現像部と後処 理部からなり、PS版を搬送する装置と、各処理液槽お よびスプレー装置からなり、露光済みのPS版を水平に 搬送しながら、ポンプで汲み上げた各処理液をスプレー ノズルから吹き付けて現像および後処理するものであ

る。また、最近は処理液が満たされた処理液槽中に液中 ガイドロールなどによってPS版を浸漬搬送させて現像 処理する方法や、現像後一定量の少量の水洗水を版面に 供給して水洗し、その廃水を現像液原液の希釈水としで 再利用する方法も知られている。

【0180】このような自動処理においては、各処理液 に処理量や稼動時間等に応じてそれぞれの補充液を補充 しながら処理することができる。また、実質的に未使用 の処理液で処理するいわゆる使い捨て処理方式も適用で きる。このような処理によって得られた平版印刷版はオ フセット印刷機に掛けられ、多数枚の印刷に用いられ

[0181]

【実施例】以下本発明を実施例に基づいて更に説明す る。ただし本発明はこれらの実施例によって限定される ものではない。

【0182】 [実施例1~12、比較例1~3]

(下記実施例におけるパーセントは、他に指定のない限 り、すべて重量%である。) 厚さ 0. 24 mmの J I S Α 1050アルミニウム板を、平均粒径約2.1μm のパミストンと水の懸濁液をアルミニウム表面に供給し ながら、以下に示す回転ナイロンプラシにより、プラシ グレイニング処理した。第1ブラシは毛長100mm、 毛径0.95mm、植毛密度70本/cm2であり、第2 ブラシは毛長80mm、毛径0: 295mm、植毛密度 670本/cm2であった。ブラシロールの回転はいずれ も250rpmであった。ブラシグレイニングにひき続 きよく水洗した後、10%水酸化ナトリウムに60℃で 25秒間浸漬してエッチングし、さらに流水で水洗後2 0%硝酸で中和洗浄、水洗した。これらを、VA=1 2. 7 Vの条件下で正弦波の交番波形電流を用いて、1 %硝酸水溶液中で160クローン/dm²の陽極時電気量 で電解粗面化処理を行った。その表面粗さを測定したと ころ、O. 79μm (Ra表示) であった。引き続い て、1%水酸化ナトリウム水溶液に40℃、30秒間浸 漬後、30%の硫酸水溶液中に浸漬し、60℃で40秒 間デスマット処理した後、20%硫酸水溶液中、電流密 度 $2A/dm^2$ において1. $6g/m^2$ の酸化皮膜重量に なるように直流で陽極酸化し、基板を調整した。

【0183】このように処理された基板の表面に下記組 成の下塗り液 (A) を塗布し80℃、30秒間乾燥し た。乾燥後の被覆量は 10 mg/m^2 であった。 下塗り液(A)

β-アラニン 0.10 g

メタノール 40 g

60 g 純水

このようにして基板(I)を作製した。次にこの基板 (1)の上に、次の第1表に示す感光液(組成物)を口 ッドコーティングで12m l/m²塗設し、100℃で 1分間乾燥してポジ型感光性平版印刷版原版を得た。乾 燥後の塗布量は $1.15g/m^2$ であった。さらに真空 密着時間を短縮させるため、特公昭61-28986号 公報記載のようにしてマット層を形成させた。

【0184】 【表1】

第1表

1,2-ジアゾナフトキノンー5-スルホニルクロリドとピロガロールーアセトン樹脂とのエステル化物 (米国特許3,835,709号明細書の実施列1に記載されているもの)

:0.82

クレゾールーホルムアルデヒドノボラック機能(メタ、パラ比:6:4、食量平均分子量8000)

:1.5g

フェノールーホルムアルデヒド製脂(重量平均分子量1.5万)

:0.3g

ボリ[N-(p-r)] スルホニルフェニル) アクリルアミドーコーノルマルプチルアクリレートーコージェチレングリコールモノメチルエーテルメタクリレート] (各モノマーのモル比は順に40:40:20、重量平均分子重40,000。数平均分子量20,000)

: 0. 2g

p-ノルマルオクチルフェノールーホルムアルデヒド樹脂 (米国特許第4,123,279号明期書に記載されているもの)

: 0. 02g

ナフトキノンジアジドー1, 2-ジアジドー4-スルホン酸クロライド

: 0. 0.1 g

テトラヒドロ無水フタル酸

: 0. 02g

ヒロガロール

: 0. 05g

4-[p-N, N-YZ, (x++> D, X=N, X=N, Y=1)-2, B-YZ, (+リクロロメチル)-8-+リアジン

:0.07g

ピクトリアピュアーブルーBOII[保土ヶ谷化学(株) 製]の対アニオンを1ーナフタレンスルホン酸に変えた業料

والمناف المنافق فعينينا سيافتين والمراج والمراج والمالي المالية

0.00

: 0. 045g

: **表2に記載**

MEK/1-メトキシー2-プロバノール

:15g/10g

[0185]

meny pamaran

A To March Assessment Commence

and the state of t

The state of the s

【表 2】

the way of the

. . : .

.

第2表

		100 to 100 (100 100 100 100 100 100 100 100 1
	フッ案系ポリマー	「添加量(フッ素系ポリマー
	(明細書中のポリマー番号)	固形分換算量:g)
	に対応)	
感材1 (本願)	P-1	0.03g
感材2(本願)	P-9	0.02g
感材3(本顧)	P-23	0.1g
感材4(本顧)	P-25	0.01g
感材5(本願)	P-42	0.01g
感材6(本願)	P-57	0.06g
感材7(本願)	P-61	0.01g
感材8(本願)	P-62	0.01g
感材9(本願)	P-63	0.01g
感材10(本願)	P-64	0.02g
感材11(本願)	P-65	0.05g
感材12(本願)	P-66	0.1g
感材R1(比較)	R-1 (下記構造)	0.01g
感材R2(比較)	R-2 (下記構造)	0.01g
感材R3(比較)	添加せず	なし

[0186]

【化37】

Mw 15,000

(CH₂-CH) 30 (CH₂-CH) 60 (CH₂-CH) 60 (CH₂-CH) (O 1 8 7 】上記で得切れた各感光液を瓶の中で激しく 層強 振り、起泡性を観測した。起泡性は発泡が著しく、静置 後30分経過しても泡が消えないものを×発泡が著しい が、静置後20分以内に泡が消失するものを〇発泡が少 なく、静置後5分以内に泡が消失するものを◎とした。

層塗布面の面状を目視で観察した。面状は1平方メート ルあたりのピンホールの発生個数で表した。これらの結 果を第3表に示す。

[0188]

【表3】

第3表

また、この様にして作製した感光性印刷版に関し、感光

	感材	起泡性	面状
実施例 1	感材 1	0	5個以下
実施例2	感材2	0	5個以下
実施例3	感材3	0	5個~10個
実施例4	感材 4	0	5個以下
実施例 5	感材 5	0	5個以下
実施例 6	感材 6	0	5個以下
実施例7	感材7	0	3個以下
実施例8	感材 8	0	2 個以下
実施例9	感材 9	0	2個以下
実施例10	感材10	0	3個以下
実施例11	感材 1 1	0	3個以下
実施例12	感材12	0	3個以下
比較例1	感材R 1	Χ	20個以上
比較例2	感材R2	×	20個以上
比較例3	感材R3	0	全面まだらで不均一な膜となった

【0189】第3表により明らかなように、本発明のフ ッ素系ポリマー添加により感材の起泡性が少なく消泡性 - でである。でに優れ、画像形成層の均一性に優れた平版印刷版原版を 得ることができる。

【0190】[実施例13~19、比較例4、5]フッ素

系ポリマーを第4表に示すとおりに変更し、その他の条 件は感材1の作製と全く同様にして、平版印刷版原版と して、感材13~19、R4、R5を作製した。これでは、1950年

[01.91]

【表4】

フッ索系ポリマー (明細書中のポリマー番号 に対応)	添加量(フッ素系ポリマー 固形分換算量:g)
P-6	0.02g
P-12	0.04g
P-54	0.05g
P-39	0.01g
P-47	0.02g
P-67	0.02g
P-68	0.02g
R-3 (下記構造)	0.01g
R-4 (下記構造)	0.01g
	(明細費中のポリマー番号 に対応) P-6 P-12 P-54 P-39 P-47 P-67 P-68 R-3 (下記構造)

[0192]

Electrical Andrew States (A. 1997) a Timber 1

【化38】

【0193】このようにして作成した感光性平版印刷版原版を以下の方法で評価した。ベタ及び網点からなる原稿をとおして、1.5mの距離から3kWのメタルハライドランプにより1分間露光を行った後、富士写真フィルム(株)製PSプロッセッサー900Vに下記現像被および、フィニッシャーとして、富士写真フイルム

(株) 製FP2W(1:1)を仕込み、30℃12秒間 現像し、平版印刷版を作製した。ついで、ローランド社 製R201印刷機を、インキとして大日本インキ(株) 製のGEOS-G(N)を使用して印刷実施し、印刷開 始時の画像部分に十分なインク濃度が得られるまでの枚数を調べ、着肉枚数を求めた。数字が小さいほど良好な 平版印刷版である。さらに、印刷物のベタ部のかすれが

生じ始めるまで印刷をおこない、かすれ始めた印刷枚数を求め耐刷性を評価した。耐刷枚数が多いほど、優れた平版印刷版である。また、別途、平版印刷版原版各1m²を全面露光した後、現像液100mlで処理し、処理後の現像液中のヘドロ発生状況を観察した。結果を第5表に示す。

(現像液組成)

純木 90 wt% D-ソルビット 6 wt% KOH 2.5 wt% 【0194】

【0194 【表5】

第5表

20 02			Zitwill-M-	へ下口発生
	感材	着肉枚数	耐稠枚数	
実施例13	感材13	1 2	17万	なし
実施例14	感材14	1 4	14万	なし
実施例15	感材15	10	18万	なし
実施例16	感材16	13	15万	なし
実施例17	感材17	17	16万	なし
実施列18	感材18	8	18万	なし
実施列19	感材19	8	18万	なし
比較例4	感材R4	2 5	12万	発生、実用不可
比較例5	感材R5	30	10万	発生、実用不可

【0195】第5表から、本発明の平版印刷版原版は着 肉性、耐刷性とヘドロ発生の防止の両立された優れた平 版印刷版を与える。即ち、本発明の平版印刷版原版は高 い疎水性により高着肉、高耐刷を発現しつつ、優れた現 像液溶解・分散性を尚、保持しているものと考えられ る。 【0196】(実施例20~22、比較例6)フッ素系ポリマーを第6表に示すとおり変更し、その他の条件は 感材1の作製と全く同様にして、平版印刷版原版とし ではまます。 て、感材20から22、R6を作製した。

[0197]

فالمعافران يفتعافي الطعامي الاست

【表 6】

第6表

	フッ素系ポリマー (明細書中のポリマー番号 に対応)	添加量 (フッ素系ポリマー 固形分換算量: g)
感材20(本頭)	P-55	0.01g
感材21(本願)	P-68	0.05g
感材22(本願)	P-60	0.1g
感材R6(比較)	R-5 (下記構造) [/比	30g 11 g

[0198]

(CH₂-CH) 20 (CH₂-CH) 10 (CH₂-CH) 5 R-5 -O-(C₂H₂O)₄CH₃ Nw 12,000

【0199】このようにして作成した感光性平版印刷版原版を以下の方法で評価した。感度は富士写真フィルム (株) 製ステップウエッジ (各段の濃度差が0.15)を通して、1 mの距離から3 kWのメタルハライドランプにより1 分間露光を行った後、富士写真フィルム (株) 製P Sプロッセッサー9 0 0 Vを用いて、3 0 $^{\circ}$ 1 2 秒間、S i O_2 / K_2 Oのモル比が1.16、S i O_2 2 濃度が1.4 %の水溶液で現像し、2 リアーの段数で表わした。この段数が高い程感度が高いことを示す。階

調は、上述の感度評価したサンプルのクリアー段数とベ タ段数の差を表わした。この値が低い程硬調であること を示す。現像許容性は、上述の現像液を基準にして、p Hを上下に0.2増減させた液を用いた以外は上述の感 度と同一な露光、現像を行い、pHによるベタ段数の変 化を表わした。この値が小さい程現像許容性は良好であ ることを示す。これらの結果を第7表に示す。

[0200]

【表7】

笛7事

	感材	感度	階調	現像許容性
実施例20	感材20	6.0	5.5	5
実施例21	感材21	5.75	4.5	6
実施例22	感材22	6. D	4.5	5
比較例6	感材R 6	6.0	6.5	7

【0201】第7表から明らかなように、実施例20~ 22は、感度を低下させることなく、硬調化し、かつ現 像許容性も良好である。

【0202】 [実施例23~24] 厚さ0. 30mmの 材質15のアルミニウム板を8号ナイロンプラシと80 0メッシュのパミストンの水懸濁液を用い、その表面を 砂目立てした後、よく水で洗浄した。10%水酸化ナト リウムに70℃で60秒間浸漬してエッチングした後、 流水で水洗後、20%HNO3で中和洗浄、水洗した。 これをVA = 12.7 Vの条件下で正弦波の交番波形 電流を用いて1%硝酸水溶液中で300クーロン/dm² の陽極時電気量で電解粗面化処理を行った。その表面粗 さを測定したところ0. 45 µm (Ra表示)であっ

 $Si(OC_2H_5)_4$

3-メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン 13 g

85%リン酸水溶液

イオン交換水

メタノール

た。ひきつづいて30%のH2SO4水溶液中に浸漬し、 55℃で2分間デスマットした後、33℃、20%H₂ S〇、水溶液中で、砂目立てした面に陰極を配置して、 電流密度5A/dm²において50秒間陽極酸化したとこ ろ厚さが2.7 g/m^2 であった。

【0203】更に3号ケイ酸ソーダ (SiO₂=28~ 30%、Na₂O=9~10%、Fe=0.02%以 下) の2.5重量%、pH=11.2、70℃の水溶液 に13秒浸漬し、続いて水洗させた。その時のシリケー ト量は10mg/m²であった。測定は、ケイ光X線分 析でSi元素量を求めた。次に下記の手順によりSG法 の液状組成物(ゾル液)を調整した。ビーカーに下記組 成物を秤量し、25℃で20分間撹拌した。

38 g

12 g

15 g

100 g

た。三口フラスコの内容物をマグネティックスターラー 温を50℃に保ったまま、更に1時間反応させ液組成物 (ソル液) を得た。このソル液をメタノール/エチレン グリコール=20/1 (重量比)で0.5重量%になる ように希釈して基板にホイラー塗布し、100℃1分乾

「 grant 【0 2 0 4 】その溶液を三ロフラスコに移し、還流冷却では、燥させた。その時の塗布量は4 m g / m²であった。こっきョックストラー 器を取り付け三ロフラスコを室温のオイルバスに浸し、ボードの塗布量もケイ光 X線分析法により Si元素量を求め、「おおりますだだ」 それを塗布量とした。このように処理されたアルミニウ 布重量が1.5g/m²となるように塗布し、100℃ エキャラのの深さ で1分間乾燥させ、感光層を形成した。

[0205]

〔光重合性組成物1〕

テトラメチロールメタンテトラアクリレート

1. 5 g

線狀有機高分子重合体 (B1)

2. 0 g

アリルメタクリレート/メタクリル酸共重合体

(共重合モル比 80/20、重量平均分子量4.5万)

増感剤(C1)

0.15 g

[0206] 【化40】

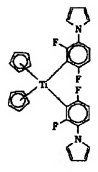
[0207]

 $(\lambda \max THF 479 nm, \epsilon = 6.9 \times 10^4)$

光重合開始剤 (D1)

0.2 g

[0208] 【化41】



IRGACURE 9 0 7 (E 1) (Ciba-Geigy社製) 0.4 g フッ素系ポリマー (第8表記載) 第8表参照 ε-フタロシアニン/ (B 1) 分散物 0.2 g メチルエチルケトン 9.0 g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート 7.5 g トルエン 11.0 g

[0210]

【表8】

Ħ	8	表

21- C 2-4			
	感材	フッ素系ポリマー (明細書中のポリマー番号 に対応)	添加量 (フッ素系ポリマー 固形分換算量:g)
実施例23	感材23 (本願)	P-5	0.2g
実施例24	感材24 (本願)	P-63	0.2g

【0211】この感光層上に、酸素遮断性保護層として ポリビニルアルコール(ケン化度98モル%、重合度5 00)の3重量%の水溶液を乾燥塗布重量が2.5g/ m²となるように塗布し、120℃で3分間乾燥させ、 光重合性平版印刷版原版を得た。感光層の膜の均一性は **身上の一般のであった。一方、上記感光層組成からフッ素系ポリ** マーを除いた場合、膜はまだらで不均一なものであった (比較例7)。また、フッ素ポリマーを前記R-1に変 えた以外は全て同様に調液した比較感光液も調液した が、P-5及びP-63を添加した系ではまた感光液の 起泡性が抑制されたのに対し、R-1を添加した場合は 起泡性が高く、消泡性も劣っていた(比較例8)。得ら れた版をオプトロニクス社製XLP4000(Arレー ザー75mW、488nm) を用い、露光4000dp i、175線/インチの条件で、1%きざみで1~99 %をそれぞれ2箇所づつ露光した。その後120℃に2 0秒間さらすことにより後加熱処理を施した。

【0212】現像は、下記の現像液に25℃で、30秒間浸漬して行った。

(現像液)

 1 Kケイ酸カリウム
 3 0 g

 水酸化カリウム
 1 5 g

 水
 1 0 0 0 g

【0213】次にGU-7(富士写真フイルム(株) 製)ガム液を水で2倍に希釈し版面を処理した。400 0dpi、175線/インチの条件で、1%が再現する 版面エネルギー量をそのサンプルの感度として求めたと ころ、0.2mJであり、実用上十分な感度をえた。さらに、その露光量での網点の品質も良好で、不要なカブリ、フレアは認められなかった。印刷機としてハイデルベルグ社製SORKZを使用し、インキとしては、大日本インキ社製クラフG(N)を使用し、耐刷性試験を実施したところ、18万枚以上の良好な印刷物を得ることができた。

【0214】さらに、得られた版材を60℃に3日間保存後同様に露光現像し印刷し、目視評価し経時安定性を評価した。耐刷性、汚れ性、画質とも塗布直後の感材と変化無く、良好であった。

【0215】次に、熱架橋型平版印刷版原版の実施例について示す。

<架橋剤〔K Z-1〕の構造>

[0216]

【化42】

【0217】 < バインダーポリマー [BP-1] の入手 > 丸善石油化学(株)製のポリ(p-ヒドロキシスチレン)、マルカ リンカーM S-4P(商品名)を入手 し、[BP-1] とした。

【0218】 〔実施例25~26〕 厚さ0.30 mmのアルミニウム板(材質1050)をトリクロロエチレン洗浄して脱脂した後、ナイロンプラシと400メッシュのパミストン-水懸濁液を用いその表面を砂目立てし、よく水で洗浄した。この板を45℃の25%水酸化ナトリウム水溶液に9秒間浸漬してエッチングを行い水洗後、さらに2%HNO $_3$ に20秒間浸漬して水洗した。この時の砂目立て表面のエッチング量は約3 g/m^2 であった。次にこの板を7% H_2 SO $_4$ を電解液として電流密度15 A/dm^2 で3 g/m^2 の直流陽極酸化皮膜を設けた後、水洗乾燥した。次にこのアルミニウム板に下記下塗り液を塗布し、80℃で30秒間乾燥した。乾燥後

溶液〔G〕

フッ素系ポリマー (第9表記載) 第9表参照 酸発生剂 [SH-1] 0.3 g 架橋剤 「K Z-1」 0.5 g バインダーポリマー [BP-1] 1. 5 g 赤外線吸収剤 [IK-1] 0.07gAIZEN SPILON BLUE C-RH 0.035g(保土ヶ谷化学(株)製) メチルエチルケトン 12 g メチルアルコール 10 g 1-メトキシ-2-プロパノール

A Company of the Comp

The second of th

の被覆量は 10 mg/m^2 であった。

0.1 g

0.05g

【0220】次に、下記溶液[G]を調製し、この溶液

を、上記の下塗り済みのアルミニウム板に塗布し、10

0℃で1分間乾燥してネガ型平版印刷用原版を得た。塗布面状は均一で良好であった。乾燥後の被覆量は1.5

40 g

60 g

【0219】下塗り液

フェニルホスホン酸

 g/m^2 であった。

[0221]

8-アラニン

メタノール

純水

第9表

A - 24			
_		フッ素系ポリマー (明細書中のポリマー番号 に対応) … 3年8年375 年	添加量 (フッ素系ポリマー 固形分換算量:g)
実施例25	感材25(本題)	P-19	0.05g
実施例26	感材26(本題)	P-66	0.05g

【0223】用いた酸発生剤 [SH-1] 及び赤外線吸収剤 [IK-1] の構造を以下に示す。

[0224]

【化43】

(SH-1)

(IK-1)

【0225】得られたネガ型平版印刷版原版の表面を素手で触り、その後、波長820~850nm程度の赤外線を発する半導体レーザで走査露光した。露光後、パネルヒーターにて、110℃で30秒間加熱処理した後、富士写真フイルム(株)製現像液、DP-4(1:8の水希釈液)にて現像した。画像形成後、素手で触った部分の画像が抜けているかどうかを、目視で判断したが、画像抜けは生じていなかった。

【0226】 [比較例9] 実施例25で用いた溶液

[G] において、フッ素系ポリマーP-19を使用しなかった以外は、実施例25と同様にして、溶液を調製した。この溶液を、実施例25で用いた下塗り済みのアルミニウム板に塗布し、100℃で1分間乾燥してネガ型平版印刷用版材を得た。塗布面状はまだらで不均一なものであった。この平版印刷版原版を、実施例25と同様の操作で画像形成した。画像形成後、素手で触った部分の画像が抜けているかどうかを、目視で判断したところ、明確な画像抜けが生じていた。

【0227】次に、サーマルポジ型平版印刷版原版の実

施例について示す。

[共重合体1の作成] 攪拌機、冷却管及び滴下ロートを 備えた20ml三ツロフラスコに、N-(p-アミノスル ホニルフェニル) メタクリルアミド4. 61g(0.0 192モル)、メタクリル酸エチル2.94g(0.0 258モル)、アクリロニトリルO.80g(0.01 5モル) 及びN、N-ジメチルアセトアミド20gを入 れ、湯水浴により65℃に加熱しながら混合物を攪拌し た。この混合物に「V-65」(和光純薬(株)製) 0.15gを加え65℃に保ちながら窒素気流下2時間 混合物を攪拌した。この反応混合物にさらにN-(p-ア ミノスルホニルフェニル) メタクリルアミド4.61 g、メタクリル酸エチル2. 94g、アクリロニトリル 0.80g、N, N-ジメチルアセトアミド及び「V-6 5」O. 15gの混合物を2時間かけて滴下ロートによ り滴下した。滴下終了後さらに65℃で2時間得られた 混合物を攪拌した。反応終了後メタノール40gを混合 物に加え、冷却し、得られた混合物を水2リットルにこ の水を攪拌しながら投入し、30分混合物を攪拌した 後、析出物をろ過により取り出し、乾燥することにより 15gの白色固体を得た。ゲルパーミエーションクロマ トグラフィーによりこの特定の共重合体1の重量平均分 子量(ポリスチレン標準)を測定したところ53,00 0であった。

【0228】 [基板の作製] 厚み0:3 mmのアルミニウム板(材質1050)をトリクロロエチレンで洗浄して脱脂した後、ナイロンプラシと400メッシュのパミストン-水懸濁液を用いこの表面を砂目立てし、水でよく洗浄した。この板を45℃の25%水酸化ナトリウム水溶液に9秒間浸漬してエッチングを行い、水洗後、さらに20%硝酸に20秒間浸漬し、水洗した。この時の

砂目立て表面のエッチング量は約 $3g/m^2$ であった。 次にこの板を7%硫酸を電解液として電流密度 $15A/dm^2$ で $3g/m^2$ の直流陽極酸化被膜を設けた後、水洗し、乾燥し、さらに、下記下塗り液を塗布し、塗膜を90で1分乾燥した。乾燥後の塗膜の塗布量は $10mg/m^2$ であった。

【0229】下塗り液

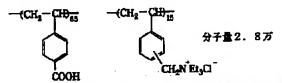
β-アラニン 0.5 gメタノール 95 g水 5 g

【0230】さらに、ケイ酸ナトリウム2.5重量%水 溶液で30℃で10秒処理し、下記下塗り液を塗布し、 塗膜を80℃で15秒間乾燥し基板を得た。乾燥後の塗 膜の被覆量は15mg/m²であった。

【0231】下塗り液

下記化合物 0.3 g メタノール 100 g 水 1 g

【0232】 【化44】



【0233】 [実施例27~28] 以下の感光液1を調製した。得られた基板に、この感光液1を塗布量が1.8g/m²になるよう塗布し、感光層の塗布面状に優れた平版印刷版原版を得た。

[0234]

感光液1

フッ素系ポリマー (第10表記載) 第10表参照 上記共重合体1 0.75g m, p-クレゾールノボラック (m,p 比=6/4、 0.25g 重量平均分子量3,500 、未反応クレゾール 0.5重量%含有) 0.003gp-トルエンスルホン酸 0.03g テトラヒドロ無水フタル酸 0.017g シアニン染料 (IK-1) ビクトリアピュアブルーBOHの対イオンを 0.015g 1-ナフタレンスルホン酸アニオンにした染料 γ-プチルラクトン 10 g メチルエチルケトン 10 g 1-メトキシ-2-プロパノール 1 g

[0235]

【表10】

第10表

27 - 0 54			
	总材	フッ累系ポリマー (明細書中のポリマー番号 に対応)	添加量 (フッ栄系ポリマー 固形分換算量:g)
実施例27	感材27(本願)	P-26	0.02g
実施例28	感材28 (本願)	P-62	0.02g

【0236】得られた平版印刷版原版について、以下の 方法で、外傷に対する現像安定性を評価した。平版印刷 版原版の感材面を、連続荷重式引掻強度試験器「SB6 2型」 (新東科学 (株) 製) を用い、引掻治具の版上に 当たる1 c m角の正方形平面部分にアドバンテック東洋 社製の「No. 5C」濾紙を張り付けて、100gの荷 重を載せて、6cm/秒の速度で引っ掻いた。次に、出 力500mW、波長830nm、ビーム径17μm(1 /e²) の半導体レーザを用いて主走査速度5m/秒に て5%網点画像様に露光した後、富士写真フイルム

(株) 製現像液、DP-4 (1:8) で30秒間現像し た。得られた画像は良好な網点を形成し、引掻いた部分 の画像部が全く溶解せず、本発明の平版印刷版の外傷に 対する現像安定性は良好であることが認められた。ま た、感光液の起泡性は少なく、塗布面状もピンホールが 1平方メートルあたり実施例27では5個以下、実施例 28では3個以下と良好であった。

【0237】 [比較例10] フッ素系ポリマーを使用し ⇒→刷版原版を得た。膜はまだらで、不均一な面状であっ た。次にこの平版印刷版原版について、実施例27~2 8と同様にして、外傷に対する現像安定性を評価した。 - 引っ掻いた部分では、本来画像がのるはずの未露光網点 部分が現像除去されてしまった。

[比較例11] フッ素系ポリマーをR-2に換えた以外 は実施例27~28と同様にして、平版印刷版原版を得 た。感光液の起泡性が高く、消泡に要する時間も30分 以上を必要とし、製造適正に劣るものであった。次にこ の平版印刷版原版について、実施例27~28と同様に して、外傷に対する現像安定性を評価した。引っ掻いた 部分では、本来画像がのるはずの未露光網点部分が現像 除去されてしまった。

【0238】(実施例27~28、比較例10及び1 1) の結果から、特定のフッ素系ポリマーの添加によ り、起泡性、消泡性に優れ、面状が良好な感光液を与 え、かつ感光層は現像前の状態において、外傷に対する 安定性が向上していることが分かる。

【0239】次に、ラジカル重合方式のサーマルネガ型 平版印刷版原版の実施例について示す。

「支持体の作製」99.5%以上のアルミニウムとFe 0.30%, Si 0.10%, Ti 0.02 %、Cu 0.013%を含むJIS A1050合金 の溶湯を洗浄化処理を施し鋳造した。洗浄化処理には、 溶湯中の水素などの不要ガスを除去するために脱ガス処 理し、セラミックチュープフィルタ処理をおこなった。 鋳造はDC鋳造法で行った。凝固した板厚500nmの 鋳塊を表面から10nmのアルミニウム圧延板とした。 圧延ロールの粗さを制御する事により、冷間感圧延後の 中心線平均表面粗さRaをO.2μmに制御した。その 後、平面性を向上させるためにテンションレバーにかけ た。

【0240】次に平版印刷版支持体とするための表面処 理を行った。まず、アルミニウム表面の圧延油を除去す るため10%アルミン酸ソーダ水溶液で50℃30秒間 立脱脂処理を行い、30%硫酸水溶液で50℃30秒間 中和、スマット除去処理を行った。次いで支持体と感光 層の密着性を良好にし、かつ非画像部に保水性を与える ため、支持体の表面を粗面化する、いわゆる、砂目立て 処理を行った。1%の硝酸と0.5%の硝酸アルミを含 有する水溶液を45℃に保ち、アルミウェブを水溶液中 に流しながら、間接給電セルにより電流密度20A/d m²、デューティー比1:1の交番波形でアノード側電 なかった以外は実施例27~28と同様にして、平版印 気量240C/dm²を与えることで電解砂目立てを行 、った。その後10%アルミン酸ソーダ水溶液で50℃3 源電気 ニューニー 0秒間エッチング処理を行い、30%硫酸水溶液で50 ・℃30秒間中和、スマット除去処理を行った。 jaga je sakani

> 『『【0241】」さらに耐摩耗性、耐薬品性、保水性を向上 [[20] [2] - 第一 させる為に、陽極酸化によって支持体に酸化皮膜を形成 差させた。電解質として硫酸20%水溶液を35℃で用 い、アルミウェブを電解質中に通搬しながら、間接給電 セルにより14A/dm²の直流で電解処理を行うこと で2.5g/m²の陽極酸化皮膜を作製した。

【0242】「下塗り」次に、このアルミニウム支持体 に下記下塗り液をワイヤーパーにて乾燥被覆固形分量が 5mg/m²なるように塗布し、温風式乾燥装置を用い て90℃で30秒間乾燥した。

<下塗り液>

0.1g ・2-アミノエチルホスホン酸 0.1g フェニルホスホン酸 ・メタノール 75g 2 5 g

【0243】 (実施例29~30) 上記、下塗りを施し た支持体上に、下記感光層塗布液をワイヤーバーを用い て塗布し、温風式乾燥装置にて、115℃で45秒間乾 燥してネガ型平版印刷版原版を得た。塗布面状は均一性 に優れたものであり。その塗布量は $1.3g/m^2$ であ った。

[0244]

<感光層塗布液>

・光熱変換剤 (シアニン色素 TN-1)

0.10g

・熱ラジカル発生剤(スルホニウム塩化合物 TN-2)

0.30g

・付加重合性不飽和化合物 (ジペンタエリスリトールヘキサアクリレート)

1.00g

・アルカリ可溶性バインダーポリマー(アリルメタクリレートとメタクリル酸の 共重合体で、共重合モル比が83対17であって、重量平均分子量が12.5万 のもの)

1. 2 g

・着色剤 (ビクトリアピュアブルーのナフタレンスルホン酸塩)

・フッ素系ポリマー (第11表記載)

0.04g 第11表参照

・メチルエチルケトン

10.0g

・1-メトキシー2-プロパノール

8. 0 g

【0250】得られたネガ型平版印刷版原版を水冷式4

[0245]

والمحجود فعريها هرايتها فإدارة

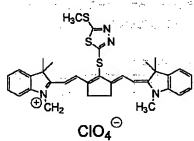
看得的 医皮皮质

【表11】

第11表

~~~~			
	<b>感材</b>	フッ素系ポリマー (明細書中のポリマー番号 に対応)	添加量(フッ素系ポリマー 固形分換算量:g)
実施例29	感材29 (本願)	P-38	0.005g
実施例30	感材30 (本願)	P-61	0.01g

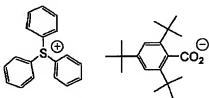
【0246】 (シアニン色素 TN-1) の構造 [0247] 【化45】



【0248】 (スルホニウム塩化合物 TN-2) の構 造

[0249]

【化46】



0W赤外線半導体レーザを搭載したCreo社製Tre ndsetter 3244VFSにて、出力9W 外 面ドラム回転数210rpm、反面エネルギー100m J/cm²、解像度2400dpiの条件で50%網点 画像露光した。次に、富士写真フイルム(株)製自動現 像機スタブロン900Nを用い現像処理した。現像液、 補充液は下記組成を使用し、現像浴温度は3.0℃、フィン ニッシャーとしては、富士写真フイルム製FN-6の 1:1水希釈液 (pH=10.8) を用いた。均一で、 良好な網点画像を得た。得られた平版印刷版をハイデル ベルグ (株) 製の印刷機ハイデルSOR-Mにて印刷し たところ、実施例29については11万枚以上の印刷 物、また実施例30については12万枚以上の印刷物を 得ることができた。また、本実施例の感光液は起泡性が 低く、消泡に要する時間も5分以内であり、十分製造適 性を有するものであった。

[0251]

# <現像液>

- De Britis	
・炭酸カリウム	10 g
・ジブチルナフタレンスルホン酸ナトリウム	1 0 g
・エチレングリコールモノナフチルエーテル	2 0 g
・亜硫酸ナトリウム	3 g
・ヒドロキシエタンジホスホン酸カリウム	2 g
・シリコーンSA730(東芝シリコーン(株)製界面活性剤)	0. 1 g
· *k	954.9g

<補充液>

・炭酸ナトリウムの1水和物	1 3 g
・エチレングリコールモノナフチルエーテル	
モノスルフェートのナトリウム塩	10 g
・エチレングリコールモノドデシルエーテル	20 g
・亜硫酸ナトリウム	3 g
・エチレンジアミン4酢酸4ナトリウム	1 g
・水	953g

【0252】(比較例12)上記感光液からフッ素系ポリマーを除いた以外は実施例29~30と全く同様に、平版印刷版原版を作製した。画像形成層は均一性が不十分であった。さらに実施例29~30と同様に露光現像処理を実施したところ、網点画像部に傷が生じた。

(比較例13)上記感光液からフッ素系ポリマーをR-4に変更した以外は実施例29~30と全く同様に、平版印刷版原版を作製した。起泡性が高く、消泡に要する時間が30分以上必要で、製造適性に劣るものであった。 画像形成層は均一性が不十分であった。 さらに実施例29~30と同様に露光現像処理を実施したところ、網点画像部に傷が生じた。

【0253】(実施例29~30、比較例12及び13)から、本発明のフッ素系ポリマーの使用により、面状が均一であり、且つ、画像部の現像液耐性が向上したサーマルネガ型平版印刷版が得られることがわかる。

【0254】次に、本発明において好ましい塩酸支持体の実施例について示す。 こうかん

# アルミニウム基板の製造

厚さ0.24mmのJIS 1050のアルミニウム板を用い、以下に示す前処理、粗面化処理、親水膜生成処理、必要に応じて後処理をこの順に行って、平版印刷用原版に用いるアルミニウム基板を作成した。

【0255】<粗面化処理>アルミニウム板表面を毛径 0. 72mm、毛長80mmのナイロンブラシと平均粒 径約15~35μmのパミストンの水懸濁液を用いて粗 面化した後、よく水で洗浄した。次に、10%水酸化ナ トリウム水溶液に70℃で30秒間浸漬してエッチング し、流水で水洗後、さらに20%硝酸水溶液で中和洗浄 し、水洗した。このように機械的に粗面化したアルミニ ウム板に、さらに下記のような電気化学的粗面化を施し た。塩酸濃度が 7. 5 g/1 であり、アルミニウムイオ ンの濃度が5g/1になるように塩酸に塩化アルミニウ ムを添加して調製した塩酸水溶液中で、液温35℃で前 記の機械的粗面化をしたアルミニウム板に、ラジアルセ ルを用いて、交流を印加して交流電気分解を行った。交 流としては、周波数が60Hzの商用交流を、誘導電圧 調整器及び変圧器を用いて電流・電圧調整することによ り発生させたサイン波を用いた。アルミニウム板が陽極 時の電気量の総和は50C/dm²であり、前記交流の1 周期におけるQc/Qaは0.95であった。

【0256】上記塩酸水溶液の塩酸及びアルミニウムイ

オンの濃度については、温度、導電率、及び超音液伝播速度と、塩酸及びアルミニウムイオン濃度との関係を求め、前記塩酸水溶液の温度、導電率、及び超音液伝播速度が所定の値になるように、濃度35%の濃塩酸と水とを循環タンクから電解槽本体内部に添加し、余剰の塩酸水溶液をオーバーフローさせることにより、一定に保持した。次に、処理液として、水酸化ナトリウム及びアルミニウムイオンをそれぞれ5%及び0.5%含有し、液温が45℃のアルカリ溶液を用い、前記アルミニウム板における粗面化面の溶解量が0.1g/m²であり、前記面とは反対側の面の溶解量が0.05g/m²となるように、エッチング処理を施した。エッチング処理を施したアルミニウム板の両面に、硫酸及びアルミニウムイオンをそれぞれ300g/1及び5g/1含有する液温50℃の硫酸水溶液を噴霧してデスマット処理を行った。

【0257】 <基板の製造>この様に粗面化処理を施し . たアルミニウム板を硫酸濃度170g/1 (アルミニウ 「コロココン 新門 /dm²にて70秒間陽極酸化処理を行い、水洗した。陽 極酸化皮膜の皮膜量は3.5g/m²であった。次に、p H1-3、液温30℃の水酸化ナトリウム水溶液に30秒 (1986) 11 (1986) 11 間浸漬してから、水洗した。次に2.5%3号ケイ酸ナ トリウム25℃で14秒間浸漬後、水洗して基板を製造 した。上記製造例で得られたアルミニウム基板の粗面化 形状及び親水膜の物性値等をその測定法とともに示す。 【0258】<大きなうねりの平均開口径、小ピットの 平均開口径及び小ピットの平均深さと小ピットの平均開 口径との比の測定法>いずれの値もアルミニウム基板表 面のSEM写真を撮影して測定した。大きなうねりの平 均開口径d2(μm)については、1000倍のSEM 写真を用い、輪郭が明確に判別できるうねり1個ずつの 長径と短径とを測定してその平均をうねりの開口径と し、該SEM写真中で測定した大きなうねりの開口径の 和を、測定した大きなうねり数50ヶで割って求めた。 SEMは日本電子(株)製T-20を用いた。小ピット の平均開口径 d 1 (μm)の測定は、3000倍のSE M写真を用い、大きなうねりの開口径の場合と同様の手 法で行った。この場合に用いたSEMは日立製作所製S -900であった。小ピットの平均深さh (µm) と小 ピットの平均開口径d1(μm)との比h/d1には、 断面の3000日倍のSEM写真を用いて測定し、測定 した50ヶ所の平均値を用いた。

【0259】前記製造例の値は

大きなうねりの平均開口径:17μm

小ピットの平均開口径: 0. 05μm

小ピットの平均深さと小ピットの平均開口径との比:

0.20 であった。

【0260】(実施例31、32)このようにして得られた基板上に、実施例27および29と同様の方法で、それぞれ平版印刷版原版を作成、製版を経て、実施例31、32の平版印刷版を得た。得られた版をハイデルベルグ社製印刷機SOR-Mの版胴に取り付け、湿し水を供給した後、インキを供給し、さらに紙を供給して印刷を行った。次に印刷機を停止し、印刷版を刷胴に取り付けたまま室温で1時間放置した後、印刷を再開した。再開後、汚れの無い良好な印刷物が得られるまでに要した

印刷用紙の枚数は、実施例31では8枚、実施例32では10枚であり十分に少ないものであった。

[0261]

【発明の効果】本発明の平版印刷版原版は、画像形成層に特定のフッ素系ポリマーを含有することにより、泡立ち等による製造故障を起こすことなく均一性に優れた感光層の塗設が可能で、画像部分の表面が十分に疎水的で、現像液耐性、着肉性、耐刷性に優れ、かつ非画像部の除去性に優れた、好ましい特性を兼ね備えることができる。本発明の一つの実施態様である、ポジ型平版印刷版原版は、非画像部の感度が低下することなく、硬調な画像形成性を示し、および現像許容性の広い満足するべきものとなった。またネガ型平版印刷版原版は、画像部の現像液耐性が良好な満足すべきものとなった。

フロントページの続き

ال المحمد العليم المستعلق الإنجاز العليم المستعلق المراكب المستعلق المستع المستعلق المستعلق المستعلق المستعلق المستعلق المستعلق المستعلق

(72)発明者 西岡 明 静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写 真フイルム株式会社内 F ターム(参考) 2H025 AA04 AA12 AB03 AC08 AD01 AD03 CB14 CB41 CC04 2H096 AA06 BA01 BA09 EA02 EA04 4J027 AC02 AC03 BA07 CD01 CD10

كالماء والمعا ويشهر مراجيج المعاش أأثال المامات

Landa Taraba

-53-

and the second second